



# GIMA

ARTICOLI & APPARECCHI PER MEDICINA

**35306 / K12**

## **MONITOR MULTIPARAMETRICO GIMA K12**

**35307 / K12**

## **MONITOR MULTIPARAMETRICO GIMA K12 TOUCHSCREEN**

**35309 / K15**

## **MONITOR MULTIPARAMETRICO GIMA K15 TOUCHSCREEN**

**35310 / K15**

## **MONITOR MULTIPARAMETRICO GIMA K15 2 IBP TOUCHSCREEN**

**REF**

K12 (**GIMA 35306**)

K12 (**GIMA 35307**)

K15 (**GIMA 35309**)

K15 (**GIMA 35310**)



Shenzhen Creative Industry Co., Ltd.  
Floor 5, BLD 9, BaiWangxin High-Tech Industrial Park,  
Songbai Road, Xili Street, Nanshan District,  
518110 Shenzhen, P.R. China  
Made in China



Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)  
Eiffestrasse 80, 20537 Hamburg - Germany

Importato da:

**Gima S.p.A.**

Via Marconi, 1 - 20060 Gessate (MI) Italy  
gima@gimaitaly.com - export@gimaitaly.com  
[www.gimaitaly.com](http://www.gimaitaly.com)



CE 0123





## **Monitor Paziente**

# **Manuale d'Uso**

# Prefazione

## Uso Previsto

Questo manuale contiene le istruzioni necessarie per il funzionamento sicuro del prodotto secondo le sue caratteristiche e il suo uso previsto. Al fine di utilizzare il prodotto in modo opportuno e corretto e proteggere il paziente e l'operatore da infortuni, il rispetto delle istruzioni contenute in questo manuale è di massima priorità.

In base alla configurazione del dispositivo, alcune funzionalità descritte in questo manuale potrebbero non essere disponibili per il vostro prodotto. Si prega di contattare il produttore o il proprio fornitore per qualsiasi dubbio o domanda.

In quanto parte integrante del prodotto, questo manuale dovrebbe sempre trovarsi vicino allo strumento ed essere facilmente consultabile in caso di bisogno.

Questo Monitor deve essere utilizzato soltanto da personale medico o sotto la sua supervisione, o da un utente adeguatamente formato. È fatto divieto a personale non autorizzato e non formato di utilizzare questo prodotto.

## Destinatari del Manuale

Questo manuale si rivolge a professionisti medici con conoscenza di procedure, pratiche e terminologia medica, come previsto nel caso del monitoraggio di pazienti in condizioni critiche.

## Illustrazioni

I dati e le impostazioni visualizzate sul vostro monitor potrebbero non coincidere con le illustrazioni presenti in questo manuale, le quali sono utilizzate soltanto a titolo d'esempio.

Tutti i nomi presenti in questo Manuale e nelle Illustrazioni sono frutto di fantasia. Ogni riferimento a persone realmente esistenti è da considerarsi puramente casuale.

Numero del Manuale d'Uso: 3502-2350001

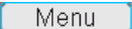
Versione del presente manuale: V2.2

Data: Marzo 23, 2022

### Termini utilizzati in questo Manuale d'Uso:

“Window” (Finestra): La finestra di dialogo a comparsa azionabile sullo schermo del dispositivo.

“View” (Schermata): Lo schermo del dispositivo senza finestre di dialogo a comparsa.

“Button” (Pulsante): L'icona azionabile sullo schermo del dispositivo, che può fungere da tasto essenziale, quale ad esempio “”

“Shortcut Key” (Tasto di Accesso Rapido): Il tasto sullo schermo del dispositivo per azionare una specifica funzione, quale ad esempio “”.

“Long press” (Pressione Prolungata): L'operazione di premere un tasto di accesso rapido per oltre 3 secondi.

“SpO<sub>2</sub>”: Saturazione dell'ossigeno.

“SpO<sub>2</sub> event” (Episodio SpO<sub>2</sub>): Episodio di desaturazione dell'ossigeno.

Modulo Plugin: Sistema Plug-and-Play.

È possibile scegliere tra modalità touchscreen o l'uso mediante tasti. Si prega di eseguire la calibrazione del touchscreen prima di utilizzare la modalità touchscreen.

Note:

1. La password per le impostazioni di sistema è 8989, da utilizzare quando richiesta; non torneremo sull'argomento.
2. Questo monitor paziente può essere personalizzato con diverse funzionalità; per questa ragione alcuni degli usi descritti potrebbero non essere rilevanti per il monitor che avete acquistato.

### Attenzione:

**La legge federale limita la vendita del presente dispositivo da parte o per ordine di un medico.**

## Indice

<b>Capitolo 1 Sicurezza</b> .....	12
1.1 Informazioni in Materia di Sicurezza .....	12
1.1.1 Avvertenze .....	12
1.1.2 Precauzioni .....	13
1.1.3 Note .....	13
1.2 Simboli del dispositivo .....	14
1.2.1 Simbolo/Icona sul Dispositivo .....	14
1.2.2 Lista delle Icone sullo Schermo .....	15
<b>Capitolo 2 Concetti Essenziali</b> .....	17
2.1 Descrizione del Monitor .....	17
2.1.1 Nome e Modello del Prodotto .....	17
2.1.2 Uso Previsto .....	17
2.1.3 Caratteristiche .....	17
2.2 Unità Principale .....	19
2.3 Moduli Plugin (soltanto per Monitor Plugin) .....	25
2.4 Schermo di Visualizzazione .....	27
2.4.1 Area di Indicazione Messaggi .....	28
2.4.2 Barra di Stato .....	28
2.4.3 Area parametri e Area Forme d'onda .....	30
2.5 Gestione Schermate .....	32
<b>Capitolo 3 Istruzioni per l'Uso</b> .....	33
3.1 Installazione .....	33
3.1.1 Disimballaggio e Controllo .....	33
3.1.2 Requisiti ambientali .....	34
3.2 Introduzione .....	34
3.2.1 Collegarsi ad una fonte di alimentazione .....	34
3.2.2 Accendere il Monitor .....	35
3.2.3 Avviare il Monitoraggio .....	36
3.3 Spegnerne il Monitor .....	36
3.4 Utilizzo dei Tasti .....	36
3.4.1 Tasto di Accesso Rapido .....	36
3.4.2 Pulsanti e Tastiera .....	37
3.5 Utilizzare il Touchscreen .....	38
3.6 Impostare le Schermate .....	38

3.7 Utilizzare il Menu Principale .....	39
3.8 Modificare le Impostazioni del Sistema .....	40
3.8.1 Modificare le Impostazioni Generali .....	40
3.8.2 Impostare Data e Ora .....	42
3.8.3 Impostazioni di Rete .....	42
3.8.4 Impostazioni di Stampa .....	43
3.9 Modalità Operative.....	44
3.9.1 Modalità Real Time.....	44
3.9.2 Demo Mode (modalità Demo).....	44
3.9.3 Modalità Night (notte).....	44
3.9.4 Modalità Privacy .....	44
3.9.5 Modalità Standby .....	45
<b>Capitolo 4 Gestione dei Dati Paziente .....</b>	<b>45</b>
4.1 Applicare un documento paziente esistente .....	45
4.2 Creare un nuovo documento paziente .....	45
4.3 Modificare un documento paziente .....	46
4.4 Eliminare un documento paziente.....	46
4.5 Esportazione dei Dati.....	46
4.5.1 Esportazione dei Dati dal Monitor a un Driver USB.....	46
4.6 Connessione al Sistema di Monitoraggio Centrale .....	47
<b>Capitolo 5 Schermate Utente .....</b>	<b>48</b>
5.1 Personalizzare/Impostare le Schermate .....	48
5.1.1 Cambiare lo Sfondo del Display .....	48
5.1.2 Cambiare i Colori delle Forme d'Onda e dei Parametri .....	48
5.2 Visualizzazione schermate.....	49
5.2.1 General View (Schermata Generale) .....	49
5.2.2 Big Font View (Schermata Font Allargato) .....	51
5.2.3 All ECG Trace view (Schermata di Tutti i Tracciati ECG).....	51
5.2.4 NIBP List view (Schermata Elenco NIBP).....	52
5.2.5 Visualizzazione OxyCRG .....	52
5.2.6 Short trends view (Schermata Andamenti Recenti).....	52
5.2.7 CSM View (Schermata CSM) .....	53
<b>Capitolo 6 Allarmi .....</b>	<b>54</b>
6.1 Categorie di Allarme .....	54
6.2 Livelli di Allarme .....	55

6.3 Indicatori d'allarme.....	55
6.3.1 Spia di allarme .....	55
6.3.2 Messaggio di allarme.....	55
6.3.3 Dati Numerici Evidenziati.....	55
6.3.4 Toni di Allarme Acustico .....	55
6.3.5 Simboli dello Stato di Allarme: .....	56
6.3.6 Modificare il Volume dell'Allarme.....	56
6.4 Comprendere le Impostazioni di allarme .....	57
6.4.1 Intervallo di impostazione del limite di allarme superiore e inferiore.....	59
6.4.2 Valore Preimpostato del Limite di Allarme .....	61
6.5 Verifica funzione di Allarme.....	63
6.6 Situazioni di Allarme .....	63
<b>Capitolo 7 Monitoraggio ECG .....</b>	<b>63</b>
7.1 Introduzione .....	63
7.2 Informazioni in Materia di Sicurezza .....	63
7.3 Preparazione al Monitoraggio ECG.....	64
7.3.1 Preparare il Paziente e il Dispositivo.....	64
7.3.2 Posizionamento degli Elettrodi ECG.....	65
7.4 Comprendere il display ECG .....	66
7.5 Modificare le Impostazioni ECG.....	67
7.6 Rilevamento di Aritmie e Apprendimento del Modello.....	69
7.6.1 Comprendere la Tipologia di ARR.....	70
7.7 Monitoraggio del Segmento S-T .....	70
7.8 Fermare l'Immagine delle Forma d'onda.....	71
7.9 Fattori che Influenzano il Segnale ECG .....	71
7.10 Acquisizione dell'ECG a 12 derivazioni per l'analisi (opzionale) .....	71
<b>Capitolo 8 Monitoraggio della Respirazione (RESP) .....</b>	<b>72</b>
8.1 Introduzione .....	72
8.2 Informazioni in Materia di Sicurezza .....	72
8.3 Comprendere il display RESP.....	72
8.4 Modificare le Impostazioni RESP .....	73
<b>Capitolo 9 Monitoraggio NIBP.....</b>	<b>74</b>
9.1 Introduzione .....	74
9.1.1 La Misurazione Oscillometrica della Pressione Arteriosa.....	74
9.1.2 Il Metodo Oscillometrico vs. il Metodo dei Toni di Korotkoff .....	74

9.2 Informazioni in Materia di Sicurezza .....	75
9.3 Restrizioni alla Misurazione.....	76
9.4 Modalità di Misurazione.....	76
9.5 Impostare la Misurazione NIBP .....	76
9.5.1 Preparare la misurazione NIBP .....	76
9.5.2 Avviare e Arrestare le Misurazioni.....	77
9.5.3 Fattori che Influenzano la Misurazione NIBP .....	77
9.6 Comprendere i Valori NIBP .....	78
9.7 Modificare le Impostazioni NIBP .....	78
<b>Capitolo 10 Monitoraggio della Saturazione dell'Ossigeno (SpO2).....</b>	<b>81</b>
10.1 Introduzione .....	81
10.2 Informazioni in Materia di Sicurezza .....	81
10.3 Applicare il Sensore .....	82
10.4 Utilizzare la Sonda e il Sensore .....	83
10.5 Comprendere il Display SpO2 e il display PR .....	85
10.6 Modificare le Impostazioni SpO2 e PR.....	85
10.7 Modulo SpO2 Nellcor (Opzionale).....	86
<b>Capitolo 11 Monitoraggio della Temperatura .....</b>	<b>88</b>
11.1 Introduzione .....	88
11.2 Informazioni in Materia di Sicurezza .....	88
11.3 Effettuare una Misurazione TEMP .....	88
11.4 Comprendere il Display TEMP .....	89
11.5 Modificare le Impostazioni TEMP.....	89
<b>Capitolo 12 Monitoraggio IBP .....</b>	<b>90</b>
12.1 Introduzione .....	90
12.2 Informazioni in Materia di Sicurezza .....	90
12.3 Impostare la Misurazione IBP .....	91
12.3.1 Comprendere l'Icona IBP e la Scatola Plugin IBP (Opzionale).....	91
12.3.2 Connessione del Kit del Trasduttore IBP.....	91
12.4 Comprendere il display IBP.....	92
12.5 Modificare le Impostazioni IBP .....	93
<b>Capitolo 13 Gestione anidride carbonica (CO2) .....</b>	<b>94</b>
13.1 Introduzione .....	94
13.2 Informazioni in Materia di Sicurezza .....	94
13.3 Connessione del Sensore CO2 .....	96

13.3.1 Connessione del Sensore CO2 Sidestream .....	96
13.3.2 Connessione del Sensore CO2 Mainstream.....	98
13.4 Restrizioni alla Misurazione.....	99
13.5 Risoluzione dei Problemi del Sistema di Campionamento CO2 Sidestream.....	99
13.6 Comprendere il Display CO2.....	99
13.7 Modificare le Impostazioni CO2 .....	99
<b>Capitolo 14 Monitoraggio della Gittata Cardiaca (C.O.) .....</b>	<b>102</b>
14.1 Introduzione .....	102
14.2 Informazioni in Materia di Sicurezza .....	102
14.3 Impostare la Misurazione .....	102
14.3.1 Comprendere l'Icona C.O. e la Scatola Plugin C.O. (Opzionale).....	102
14.3.2 Procedura di Misurazione C.O. ....	103
14.3.3 Posizionamento del Catetere.....	103
14.4 Modificare le Impostazioni C.O.....	104
14.5 Comprendere la Schermata Display .....	104
14.6 Fattori che Influenzano la Misurazione C.O. ....	107
<b>Capitolo 15 Monitoraggio del Gas Anestetico (AG).....</b>	<b>108</b>
15.1 Introduzione .....	108
15.2 Informazioni in Materia di Sicurezza .....	108
15.3 Restrizioni alla Misurazione.....	108
15.4 Impostare la Misurazione AG .....	108
15.4.1 Istruzioni per l'Analizzatore MultiGas Mainstream PHASEIN IRMA .....	109
15.4.2 Istruzioni per l'Analizzatore Sidestream PHASEIN ISA.....	112
15.6 Comprendere il display AG .....	114
15.7 Modificare le Impostazioni AG .....	115
<b>Capitolo 16 Monitoraggio CSM .....</b>	<b>117</b>
16.1 Introduzione .....	117
16.2 Informazioni in Materia di Sicurezza .....	117
16.3 Comprendere i Parametri CSM.....	117
16.4 Processi CSM .....	119
16.5 Modificare le Impostazioni CSM.....	121
<b>Capitolo 17 Analisi.....</b>	<b>122</b>
17.1 Episodi ARR.....	122
17.2 Grafico di Andamento .....	122
17.3 Elenco NIBP .....	123

17.4 Forma d'Onda ECG.....	124
17.5 Episodio di Allarme.....	124
17.6 Episodio SpO2.....	125
17.7 RegISTRAZIONI CSM (opzionale) .....	125
17.8 Analisi Della Cronologia delle RegISTRAZIONI C.O. ....	126
<b>Capitolo 18 Calcoli .....</b>	<b>127</b>
18.1 Introduzione .....	127
18.2 Informazioni in Materia di Sicurezza .....	127
18.3 Calcolo del Medicinale (Calcolo della Dose dei Farmaci).....	127
18.4 Calcolo dell'ossigenazione .....	130
18.5 Calcolo della ventilazione .....	133
18.6 Calcolo della Funzionalità Renale .....	135
18.7 HEMO.(Calcoli emodinamici).....	138
<b>Capitolo 19 Laccio Emostatico.....</b>	<b>139</b>
<b>Capitolo 20 Stampa .....</b>	<b>140</b>
20.1 Utilizzare una Stampante.....	140
20.2 Caricamento della Carta nella Stampante .....	141
20.3 Attenzione .....	142
20.4 Effettuare la Stampa .....	143
20.4.1 Stampare i Dati in Tempo Reale.....	143
20.4.2 Stampa della Cronologia delle RegISTRAZIONI.....	144
20.5 Pulire la Testina di Stampa.....	146
<b>Capitolo 21 Altre Funzioni .....</b>	<b>146</b>
21.1 Informazioni di sistema .....	146
21.2 Impostazioni Chiamata Infermiere (Opzionale).....	146
<b>Capitolo 22 Batteria .....</b>	<b>147</b>
22.1 Descrizione Generale.....	147
22.2 Manutenzione della batteria .....	147
22.3 Smaltimento della Batteria .....	148
<b>Capitolo 23 Pulizia e Disinfezione .....</b>	<b>148</b>
23.1 Pulire il Dispositivo e gli Accessori.....	148
23.2 Disinfettare il Dispositivo e gli Accessori .....	149
<b>Capitolo 24 Manutenzione .....</b>	<b>150</b>
24.1 Ispezione Quotidiana.....	150
24.2 Manutenzione Ordinaria .....	150

24.3 Verifica del Segnale ECG .....	151
24.4 Verifica della Precisione della Misurazione della Pressione .....	151
24.5 Calibrazione IBP (Opzionale) .....	152
24.6 Test CO2.....	153
24.7 Calibrazione AG .....	153
<b>25 Accessori .....</b>	<b>153</b>
<b>26 Specifiche Tecniche .....</b>	<b>154</b>
26.1 ECG .....	154
26.2 RESP.....	155
26.3 TEMP .....	155
26.4 NIBP .....	156
26.5 SpO2 .....	156
26.6 Frequenza del Polso.....	157
26.7 CO2 .....	157
26.8 CSM .....	158
26.9 IBP .....	158
26.10 Gittata cardiaca (C.O.).....	158
26.11 Gas Anestetico (AG).....	159
26.12 Segmento S-T.....	164
26.13 Registrazione Dati.....	164
26.14 Altre Specifiche Tecniche.....	164
26.15 Classificazione .....	164
26.16 Ambiente Operativo .....	164
26.17 Stoccaggio .....	165
26.18 Trasporto .....	165
26.19 Imballaggio .....	165
<b>Capitolo 27 Risoluzione dei Problemi.....</b>	<b>166</b>
27.1 Nessuna Visualizzazione sullo Schermo.....	166
27.2 Eccessiva Interferenza del segnale ECG oppure Linea Base troppo Spessa .....	166
27.3 Nessuna Misura della Pressione Sanguigna o dell'Ossigeno .....	166
27.4 Risoluzione dei Problemi CSM.....	166
27.5 Non appaiono letture CO2.....	167
27.6 Allarme di Sistema.....	167
27.7 Problemi all'Allarme.....	167
27.8 Guasto all'Alimentazione .....	168

27.9 Risoluzione dei Problemi IBP .....	168
<b>A - Informazioni di allarme .....</b>	<b>169</b>
<b>B - Stato/Errore durante il monitoraggio ECG, SpO2, NIBP .....</b>	<b>169</b>
<b>C - Stato/Errore durante il Monitoraggio CO2 .....</b>	<b>170</b>
<b>D - Pressioni tipiche e letture CO2 ad altitudini .....</b>	<b>171</b>
<b>E - Compliance EMC.....</b>	<b>171</b>

# Capitolo 1 Sicurezza

## 1.1 Informazioni in Materia di Sicurezza

Le dichiarazioni riguardanti la sicurezza presenti in questo capitolo fanno riferimento alle informazioni elementari in materia di sicurezza alle quali l'operatore del monitor è tenuto a prestare attenzione e rispettare. Sono presenti dichiarazioni supplementari riguardanti la sicurezza in altri capitoli o sezioni, le quali potrebbero essere simili o identiche a quelle che seguono, o specifiche per determinate operazioni.

-  **Avvertenza:** indica un potenziale rischio o una pratica pericolosa che, se non evitata, potrebbe provocare lesioni gravi o decesso.
-  **Attenzione:** indica un potenziale rischio o una pratica pericolosa che, se non evitata, potrebbe provocare lesioni personali di lieve entità o danneggiare il prodotto.
-  **Nota:** fornisce consigli operativi o informazioni utili a garantire una fruizione completa del prodotto.

### 1.1.1 Avvertenze

-  **AVVERTENZA** per i PORTATORI DI PACEMAKER: Sebbene in questo dispositivo sia disponibile la funzione di inibizione degli impulsi del pacemaker, è possibile che il misuratore dei battiti cardiaci continui a contare la frequenza del pacemaker in caso di arresto cardiaco o di aritmia. È opportuno non affidarsi esclusivamente agli ALLARMI del misuratore. Tenere i pazienti portatori di pacemaker sotto stretta sorveglianza. Fare riferimento al presente manuale per rilevare la capacità di rifiuto degli impulsi del pacemaker del presente dispositivo.
-  Scollegare il monitor e i sensori dal paziente prima di effettuare una risonanza magnetica per immagini (RMI). Il loro utilizzo durante la risonanza magnetica potrebbe causare ustioni o compromettere la precisione del monitor o l'immagine della risonanza.
-  In caso di incertezza riguardo la precisione delle misurazioni, verificare in primo luogo i segni vitali del paziente con un metodo alternativo, quindi accertarsi che il monitor funzioni adeguatamente.
-  Il monitor è inteso per essere utilizzato solo come elemento aggiuntivo per la valutazione del paziente. Il monitor deve essere utilizzato congiuntamente a segni e sintomi clinici.
-  Monitorare una sola persona alla volta.
-  Il monitor è a prova di scarica del defibrillatore. Verificare che gli accessori possano essere utilizzati in condizioni ordinarie e di sicurezza, e che il monitor sia messo adeguatamente a terra prima di eseguire la defibrillazione.
-  Il monitor non è adatto per essere utilizzato in presenza di miscele infiammabili di anestetico con aria, ossigeno o ossido di azoto.
-  Verificare i limiti di allarme ad ogni utilizzo del monitor per accertarsi che siano appropriati al paziente che si sta monitorando.
-  Il valore limite di allarme deve essere entro la gamma di misurazione, in caso contrario potrebbe disabilitare il sistema di allarme. Per quanto attiene la gamma dei limiti di allarme, si prega di fare riferimento al relativo capitolo.

-  Può verificarsi una situazione di PERICOLO se si utilizzano differenti impostazioni di allarme per la stessa apparecchiatura o per apparecchiature simili in una singola area.
-  Non silenziare l'allarme acustico quando questo può compromettere la sicurezza del paziente.
-  È proibito utilizzare il monitor con pazienti che abbiano una grave tendenza emorragica o con anemia falciforme, poiché potrebbe causare sanguinamenti parziali quando si utilizza il presente monitor la misurazione della pressione sanguigna.
-  Tutti i cavi di collegamento e i tubi delle parti applicate devono essere tenuti lontano dalla cervice del collo del paziente per prevenire il rischio di soffocamento del paziente stesso.
-  Al fine di evitare il rischio di cortocircuiti e di garantire la qualità del segnale ECG, l'apparecchiatura deve essere provvista di adeguata messa a terra.
-  Il dispositivo deve essere considerato un dispositivo di allarme rapido quando è indicato un andamento verso la deossigenazione del paziente, campioni di sangue devono essere analizzati da un CO-ossimetro di laboratorio per comprendere a fondo le condizioni del paziente.
-  Anche se sono stati effettuati test di biocompatibilità su tutte le componenti, alcuni pazienti eccezionalmente allergici potrebbero tuttavia avere una reazione anafilattica. NON utilizzare il dispositivo su pazienti che presentano anafilassi.
-  Si prega di leggere attentamente il contenuto riguardante le restrizioni e le controindicazioni.
-  Si raccomanda al personale sanitario di testare regolarmente il dispositivo e gli accessori. Il segnale di allarme acustico o visivo può essere controllato scollegando gli accessori o impostandolo in modalità Demo per simulare un episodio di allarme.
-  Non effettuare manutenzione o riparazioni mentre il dispositivo è in uso su un paziente.

### 1.1.2 Precauzioni

-  I componenti del monitor NON devono essere sostituite autonomamente; la sostituzione con un componente diverso da quelli forniti dal produttore potrebbe causare errori di misurazione. Se necessario, si prega di utilizzare componenti forniti dal produttore o componenti dello stesso modello e caratteristiche degli accessori che sono forniti con il monitor dalla fabbrica, al fine di evitare di compromettere la sicurezza, la biocompatibilità, ecc. del dispositivo. Non è consentita alcuna modifica del dispositivo.
-  Gli accessori non monouso devono essere accuratamente puliti prima di poter essere utilizzati su un altro paziente. Per quanto riguarda le modalità di manutenzione, si prega di fare riferimento al relativo capitolo.
-  Se il Monitor cade accidentalmente, si prega di NON metterlo in funzione prima che le sue prestazioni tecniche e di sicurezza siano state attentamente testate e i risultati di questi test siano positivi.
-  Non immergere il monitor o i suoi accessori in liquidi per la pulizia.
-  È possibile che il sistema non soddisfi le prestazioni specificate se esso viene conservato o utilizzato in condizioni di temperatura e umidità diverse da quelle specificate dal costruttore.

### 1.1.3 Note

-  Tutte le combinazioni di apparecchiatura devono essere conformi alla normativa IEC 60601-1.

- ☞ Il modulo NIBP del dispositivo è stato clinicamente testato secondo i requisiti dello standard ISO 81060-2:2013.
- ☞ Non posizionare il dispositivo in modo che risulti difficoltoso collegare la presa al cavo di alimentazione.
- ☞ Al termine del ciclo di vita del monitor e dei suoi accessori, lo smaltimento deve avvenire in conformità ai requisiti delle norme nazionali e/o locali.
- ☞ Si prega di contattarci qualora si necessitino maggiori informazioni relativamente allo schema elettrico, all'elenco dei componenti e alla descrizione di prodotti, per effettuare riparazioni da parte di personale tecnico qualificato.

## 1.2 Simboli del dispositivo

### 1.2.1 Simbolo/Icona sul Dispositivo

Articolo	Simbolo/Icona	Descrizione
1		Tasto di accensione
2		Tasto impostazione schermata
3		Tasto di reset allarme
4		Tasto Fermoimmagine / Sblocco immagine
5		Avviare/cancellare la misurazione NIBP
6		Stampa
7		Tasto vista schermate
8		Indicatore dell'alimentazione CA
9		Indicatore del funzionamento dell'alimentazione
10		Parti applicate di tipo CF a prova di scarica del defibrillatore
11		Avvertenza --- fare riferimento al Manuale d'Uso
12		Parti applicate di tipo BF a prova di scarica del defibrillatore
13	Terminale equipotenziale di messa a terra	
14	SN	Numero di serie
15		Coperchio del vano batterie
16		Connettore USB
17		Interfaccia di rete

18		Connettore chiamata infermiere
19		Uscita VGA (opzionale)
20		Porta seriale (riservata ad usi futuri)
21		Uscita sincronizzazione ECG (riservata ad usi futuri)
22		Data di produzione
23		Produttore
24		<p>La seguente definizione dell'etichetta WEEE si applica soltanto a stati membri della UE.</p> <p>Questo simbolo indica che questo prodotto non deve essere smaltito come un rifiuto domestico. Assicurando il corretto smaltimento del prodotto, si contribuirà ad evitare conseguenze potenzialmente negative per l'ambiente e per la salute degli esseri umani. Per informazioni più dettagliate riguardo alla restituzione e allo smaltimento del prodotto, si prega di consultare il distributore presso il quale è stato effettuato l'acquisto del prodotto.</p>
25		Questo simbolo significa che il dispositivo è del tutto conforme alla Direttiva del Consiglio 93/42/CEE concernente i Dispositivi Medici.
26		Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea

### 1.2.2 Lista delle Icone sullo Schermo

Icona/info.	Descrizione
00000000	Patient ID (Codice paziente)
	Tipologia di paziente: le opzioni sono "Adult" (Adulto), "Pediatric" (Bambino) e "Neonate" (Neonato)
	Simbolo di aritmia (indica stato di analisi o apprendimento per la rilevazione ARR)
	L'allarme è silenziato/off (disponibile soltanto per i dispositivi con l'opzione "Spot-check Mode")
	Icona stato attivazione allarme/Icona reset allarme
	Se la funzione di allarme è disattivata per uno o più parametri, comparirà questa icona sul pannello parametri corrispondente.
	Simbolo fermoimmagine forma d'onda
	Cursori a croce per misurazione del segmento S-T
	Simbolo del battito cardiaco
	Simbolo della respirazione

	Alimentazione esterna, batteria completamente caricata.
	Il punto esclamativo rosso lampeggiante indica che la batteria ha poca carica residua ed è pertanto necessario ricaricarla. L'area di informazione allarmi mostrerà il messaggio "Low Battery" (Batteria scarica).
	Batteria in carica
	Impossibile indicare lo stato della batteria.
	Carica di batteria rimasta: una tacca / due tacche / carica completa
	Stampante pronta. Il movimento della carta indica che il dispositivo sta stampando.
	Errore di stampa. Problema: mancanza di carta, surriscaldamento, indefinito, ecc.
	Il "Bip" (suono) delle pulsazioni è attivo
	Il "Bip" (suono) delle pulsazioni è disattivato
	Connesso alla rete / Disconnesso / collegamento con server remoto stabilito (CMS o client HL7)
S-T +.....	Il livello misurato del segmento ST
PI%	Percentuale dell'indice di perfusione
%SpO <sub>2</sub>	Unità di SpO <sub>2</sub> in percentuale
mmHg/kPa	Unità della pressione sanguigna
bpm	Unità della frequenza cardiaca o frequenza del polso
rpm	Unità della frequenza respiratoria
°C/°F	Unità della temperatura
mm/s	Unità della velocità di scansione della forma d'onda
EMG%	Rapporto di interferenza elettromiogramma
SQI	Indice della qualità del segnale
BS%	Percentuale di soppressione burst
CSI	Indice dello stato cerebrale

NOTA: alcuni simboli potrebbero non essere presenti nella vostra apparecchiatura

## Capitolo 2 Concetti Essenziali

### 2.1 Descrizione del Monitor

#### 2.1.1 Nome e Modello del Prodotto

Nome del prodotto: Monitor Paziente

Modello del Prodotto: Vedere etichetta a pagina I

#### 2.1.2 Uso Previsto

Questo Monitor Paziente è uno strumento polifunzionale progettato per monitorare i segni fisiologici vitali di pazienti adulti, bambini e neonati. Grazie alle funzioni di registrazione in tempo reale e di visualizzazione di parametri quali ECG, frequenza cardiaca (HR), pressione sanguigna non-invasiva (NIBP), saturazione funzionale dell'ossigeno (SpO<sub>2</sub>), respirazione (RESP), temperatura corporea (TEMP), nonché le funzioni di monitoraggio opzionali, quali monitoraggio della concentrazione di CO<sub>2</sub> di fine espirazione (EtCO<sub>2</sub>), monitoraggio invasivo della pressione sanguigna (IBP), della gittata cardiaca (C.O.), del gas anestetico (AG), dell'indice di stato cerebrale (CSI) ecc., questo dispositivo consente un'analisi esauriente delle condizioni fisiologiche del paziente.

Nota: I monitor paziente con certificazione CE hanno le funzioni di registrazione e visualizzazione dei parametri in tempo reale di ECG, frequenza cardiaca (HR), pressione sanguigna non-invasiva (NIBP), saturazione funzionale dell'ossigeno (SpO<sub>2</sub>), frequenza respiratoria (RESP), temperatura corporea (TEMP), concentrazione CO<sub>2</sub> di fine espirazione (EtCO<sub>2</sub>) per il monitoraggio delle condizioni fisiologiche di pazienti adulti e pediatrici (età ≥3 anni).

Nota: Questo Monitor Paziente può essere configurato con diversi parametri; il monitor acquistato potrebbe non comprendere tutte le funzioni sopra descritte.

Nota: Le funzioni di analisi di aritmie nell'ECG e di monitoraggio del segmento S-T non hanno ricevuto la certificazione CE.

- Il presente dispositivo è progettato per l'utilizzo in ospedali e ambienti clinici. Questo dispositivo deve essere utilizzato da personale medico qualificato, o sotto la sorveglianza di professionisti medici. Il personale non autorizzato o adeguatamente formato non deve effettuare alcuna operazione con il dispositivo.
- Le forme d'onda e i parametri fisiologici, così come le informazioni di allarme mostrate sul monitor costituiscono un riferimento utile agli operatori, ma non possono essere direttamente utilizzati per determinare il trattamento medico.

Controindicazioni: si prega di vedere ogni sezione del manuale.

#### 2.1.3 Caratteristiche

Questo monitor paziente può essere utilizzato per monitorare le condizioni fisiologiche del paziente, comprese ECG, frequenza cardiaca (HR), pressione sanguigna non-invasiva (NIBP), saturazione dell'ossigeno (SpO<sub>2</sub>), frequenza del polso (PR), respirazione, temperatura, CO<sub>2</sub>, CSM ecc. Possiede le seguenti caratteristiche:

- ✧ Visualizzazione di schermate a finestre, facili da utilizzare;
- ✧ La programmazione modulare può ampliare le funzioni di monitoraggio di CO<sub>2</sub> e CSM;

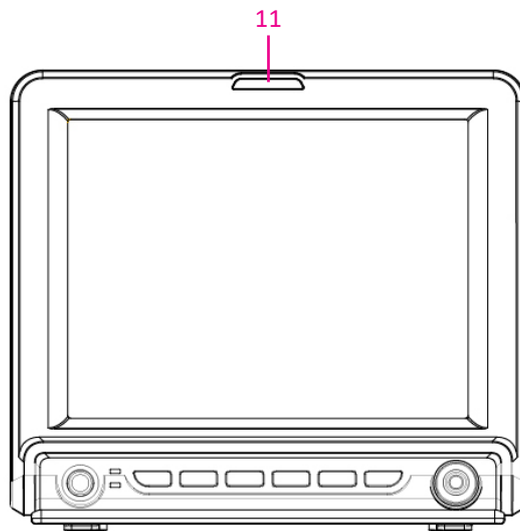
- ✧ Gestione dell'archivio paziente disponibile;
- ✧ Possibilità di effettuare il calcolo dell'ossigenazione, della ventilazione e delle funzioni renali;
- ✧ Possibilità di visualizzazione a schermate multiple, con facilità di spostamento da una all'altra a seconda del monitoraggio da eseguire;
- ✧ Possibilità di fermare l'immagine della forma d'onda al fine di misurare il segmento ST e analizzare un'aritmia;
- ✧ Il database compatto è in grado di gestire la cronologia delle registrazioni in modo efficace;
- ✧ Allarme visivo e acustico con priorità di livello multiple per la gestione degli allarmi fisiologici e tecnici;
- ✧ Contrassegno intuitivo degli episodi CSM;
- ✧ Opzione display multilingua;
- ✧ Ampia capacità di memorizzazione:
  - Fino a 2000 ore di dati di andamento;
  - Fino a 12000 gruppi di registrazioni NIBP;
  - 2000 gruppi per la desaturazione dell'ossigeno;
  - 2000 gruppi per gli allarmi;
  - Fino a 144 ore di forma d'onda ECG;
  - 2000 gruppi di dati di aritmie;
  - 840 ore di forma d'onda EEG;
- ✧ Possibilità di scegliere tra utilizzo in modalità touchscreen o mediante tasti;
- ✧ Protezione contro scarica di defibrillatore, resistente contro l'interferenza dall'unità elettrochirurgica; rilevamento e inibizione degli impulsi del pacemaker cardiaco;
- ✧ La funzione a 12 derivazioni può essere configurata per ottenere tutte le informazioni ECG (opzionale);
- ✧ Funzionalità di rete per monitoraggio centralizzato;
- ✧ In grado di esportare dati al CIS/HIS mediante il protocollo HL7;
- ✧ Funzione di esportazione dati tramite USB (disponibile per i Monitor Paziente con modulo plugin o modulo esteso)

Nota: Questo Monitor Paziente può essere configurato con diversi parametri; il monitor acquistato potrebbe non comprendere tutte le funzioni sopra descritte.

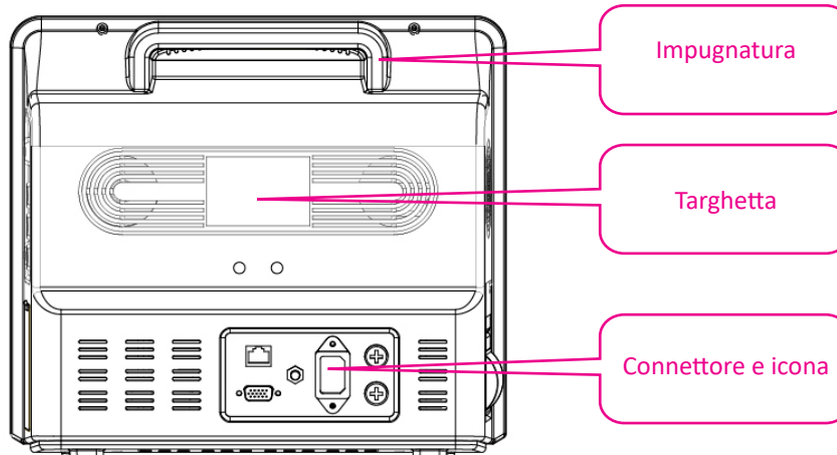
## 2.2 Unità Principale

La nostra azienda fornisce 4 serie di monitor tra cui scegliere, perciò le seguenti immagini sono incluse soltanto a scopo illustrativo. Si prega di fare riferimento all'immagine corrispondente al monitor acquistato.

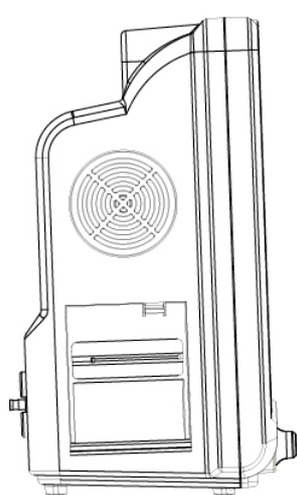
### ◆ Serie I:



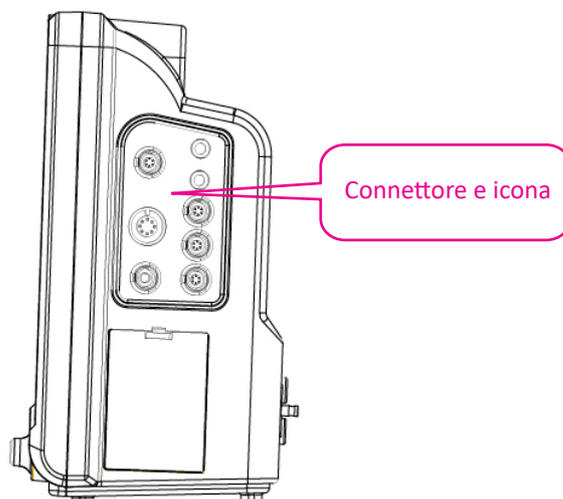
Vista anteriore



Vista posteriore

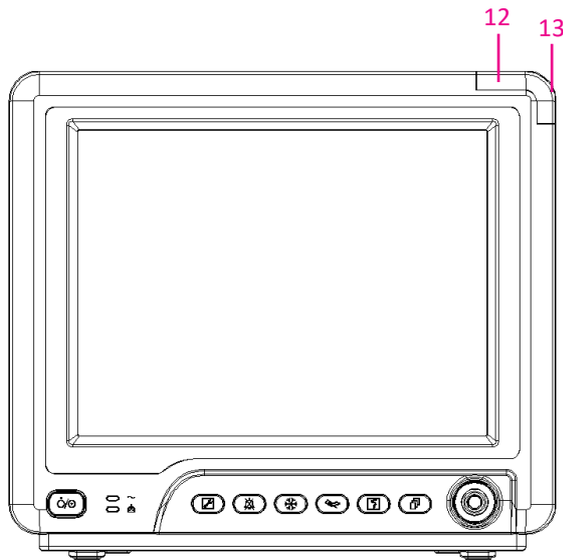


Lato sinistro

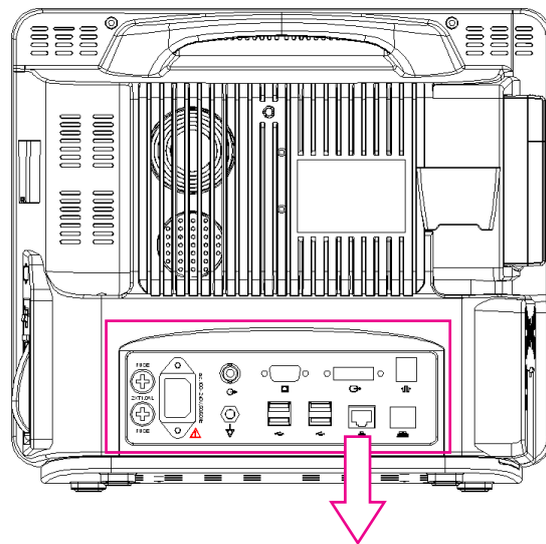


Lato destro

## ◆ Serie II

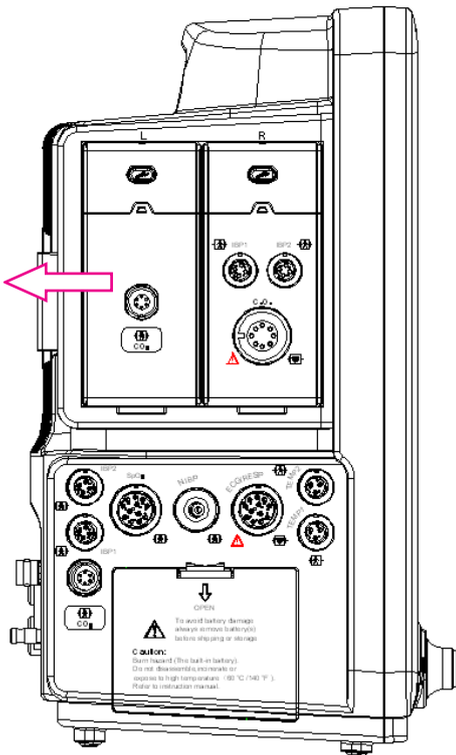


Vista anteriore

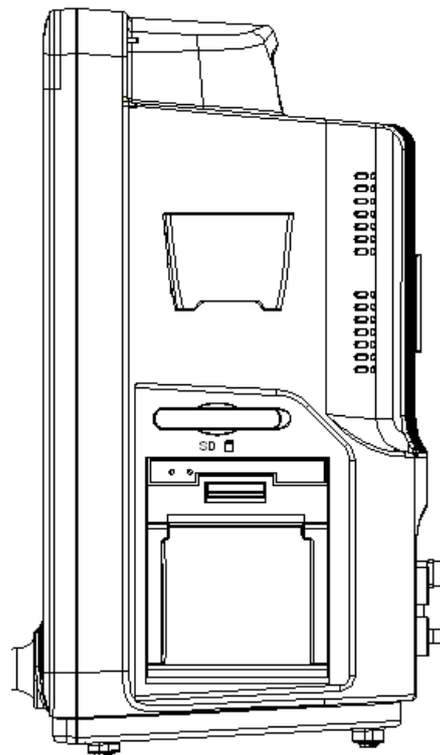


Vista posteriore

Connettore e icona

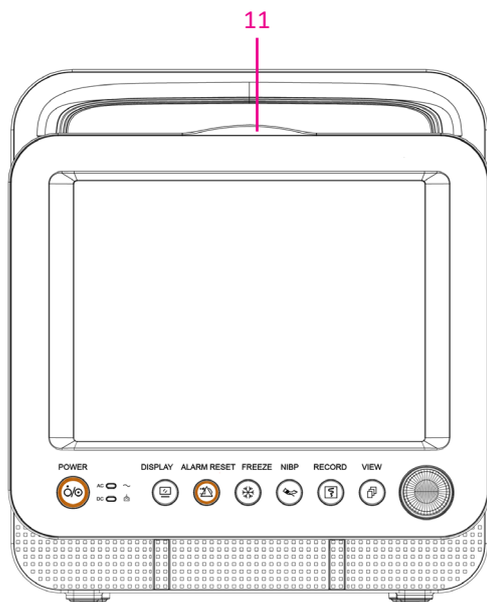
Modulo Plugin  
Sito di  
installazione

Lato sinistro

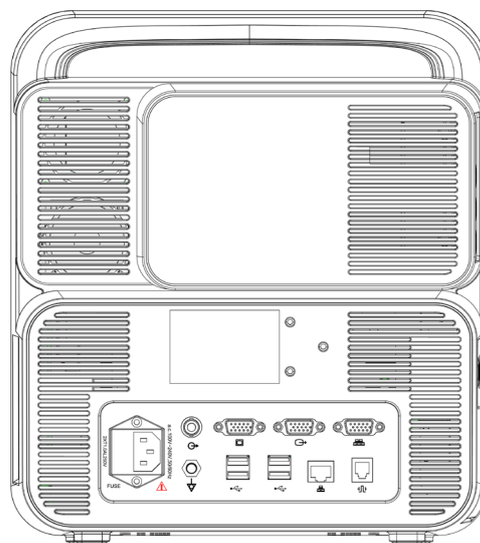


Lato destro

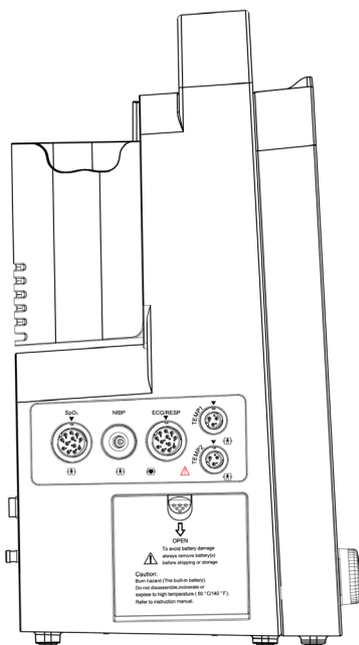
◆ Serie III



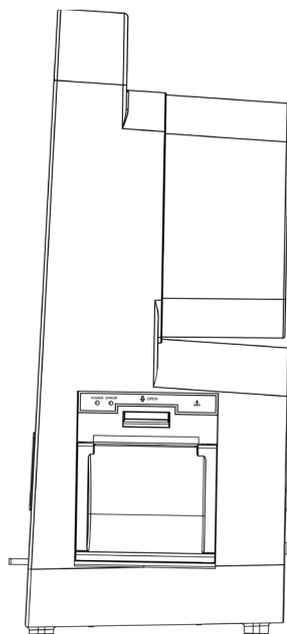
Vista anteriore



Vista posteriore

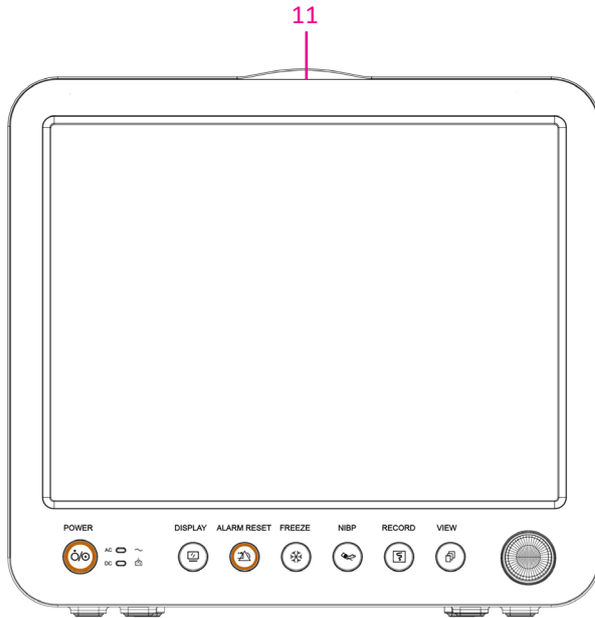


Lato sinistro

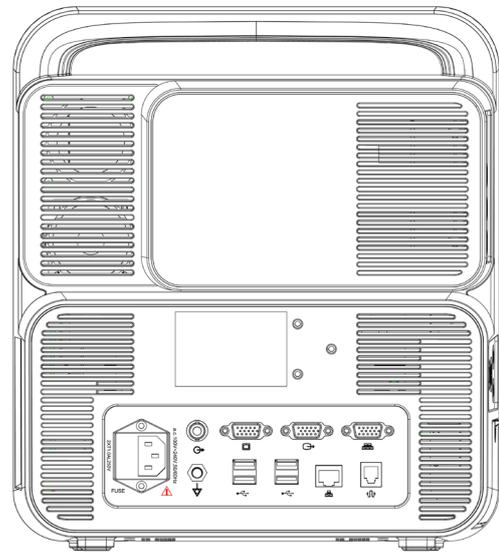


Lato destro

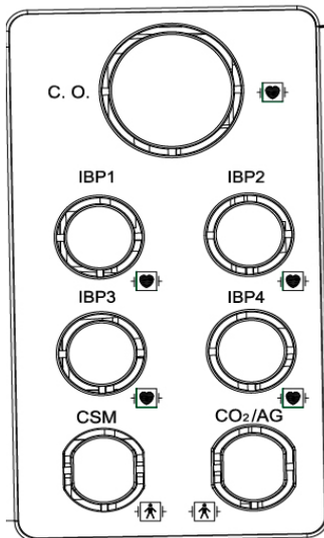
## ◆ Serie IV



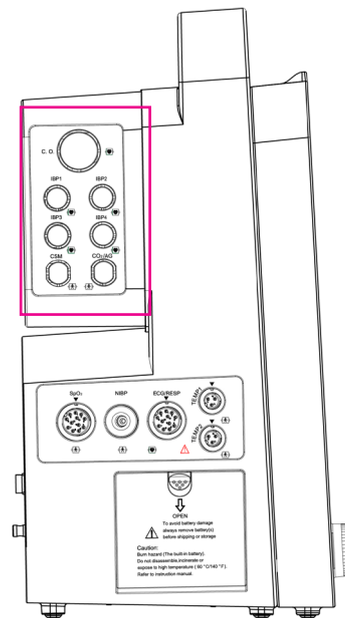
Vista anteriore



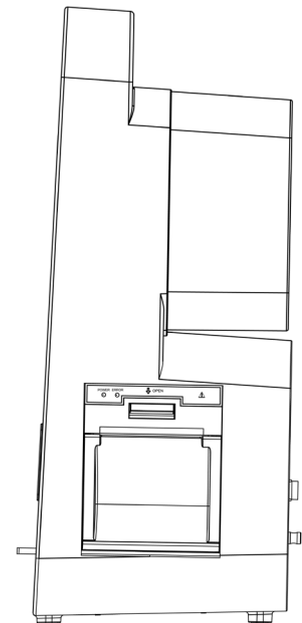
Vista posteriore



Modulo esteso

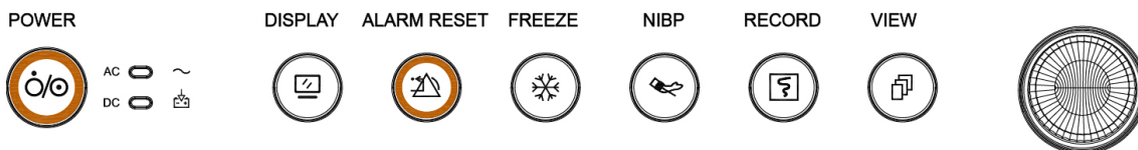


Lato sinistro



Lato destro

## ◆ Pannello Frontale



Di seguito le descrizioni delle icone mostrate qui sopra.

N.	Simbolo	Descrizione
1		Tasto di accensione
2		Indicatore dell'alimentazione CA
3		Indicatore del funzionamento dell'alimentazione
4		Tasto impostazione schermata
5	 	Tasto di reset allarme
6		Tasto Fermoimmagine
7		Tasto avvio/arresto NIBP
8		Tasto stampa/registra
9		Tasto vista schermate
10	 	Manopola di navigazione
11	 oppure 	Spia di allarme
12		Indicatore di allarme tecnico (opzionale): un indicatore supplementare per "Alarm Lamp" (Spia d'allarme). La sua funzione è di indicare se il sistema è in stato di allarme tecnico. Qualora il sistema fosse in stato di allarme tecnico, l'indicatore sarebbe blu; in tutti gli altri casi, esso rimane spento.
13		Indicatore di allarme fisiologico (opzionale)

**Nota:** 1. Per motivi di aggiornamento del software, l'icona per "Tasto impostazione schermata" può essere



si prega di fare riferimento al monitor acquistato.

Per facilitare l'uso, diverse porte si trovano in differenti aree del monitor; si prega di fare riferimento al monitor acquistato.

## Descrizione connettori e icone

### ◆ Connettore

- ✧ **TEMP1, TEMP2:** Connettore sonda per la temperatura.
- ✧ **NIBP:** Connettore Bracciale NIBP.
- ✧ **SpO<sub>2</sub>:** Connettore sensore SpO<sub>2</sub>.
- ✧ **ECG/RESP:** Connettore cavo ECG.
- ✧ **CO<sub>2</sub>:** questo connettore può essere utilizzato come modulo di monitoraggio esterno per la misurazione della CO<sub>2</sub> (opzionale).
- ✧ **AG:** questo connettore può essere utilizzato per un modulo di monitoraggio esterno per la misurazione di AG (gas anestetico) (opzionale).
- ✧ **CSM:** questo connettore può essere utilizzato come cavo di connessione del sensore CSM (opzionale).
- ✧ **IBP1, IBP2, IBP3, IBP4:** questi connettori possono essere utilizzati come cavo del sensore IBP (opzionale).
- ✧ **C.O.:** questo connettore può essere utilizzato come cavo del sensore di Gittata Cardiaca (opzionale).
- ✧ **Net (Rete):** Interfaccia cavi dei dati. Questa funzione non è disponibile sulla maggior parte dei monitor; si prega di fare riferimento al monitor acquistato.
- ✧ : Terminale equipotenziale di messa a terra.
- ✧ : Interfaccia dati USB. Questa porta viene utilizzata per esportare i dati. Questa funzione è disponibile per il monitor con modulo Plugin; si prega di fare riferimento al monitor acquistato.
- ✧ **c.a. 100~240V, 50/60Hz:** Presa dell'alimentazione di rete.
- ✧ **FUSE 2×T1.0AL:** Portafusibili; specifiche dei fusibili: T1.0AL/250V Φ5×20mm.
- ✧ : Connettore chiamata infermiere. Questa funzione non è disponibile sulla maggior parte dei monitor; si prega di fare riferimento al monitor acquistato.
- ✧ **MONITOR:** Uscita display esterna, differente a seconda della configurazione. Questa funzione non è disponibile sulla maggior parte dei monitor; si prega di fare riferimento al monitor acquistato.
- ✧ : Interfaccia di rete. Questa funzione non è disponibile sulla maggior parte dei monitor; si prega di fare riferimento al monitor acquistato.
- ✧ : Porta seriale. Riservata ad usi futuri (opzionale).
- ✧ : Interfaccia esportazione dati CSM (opzionale).
- ✧ : Uscita sincronizzazione ECG per defibrillazione. Riservata ad usi futuri (opzionale).

### ◆ Icona

- ✧ **S/N:** Numero di serie.
- ✧ : Parti applicate di tipo BF a prova di scarica del defibrillatore.

✧  Parti applicate di tipo CF a prova di scarica del defibrillatore.

✧  Attenzione! Si prega di fare riferimento al manuale.

### ◆ Targhetta

✧ La targhetta include il nome del prodotto, il modello, il marchio CE, le informazioni sul produttore e altri dati.

### ◆ Alloggiamento della batteria

 Coperchio batteria: Rimuovere il coperchio per installare o sostituire la batteria ricaricabile. Specifiche tecniche della batteria:

11.1V /4400 mAh.

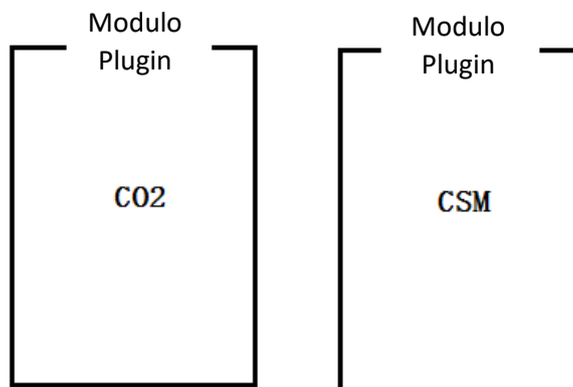
“PER EVITARE DANNI, RIMUOVERE SEMPRE LA/LE BATTERIA/E PRIMA DELLA SPEDIZIONE O DELLO STOCCAGGIO”

### ◆ Stampante (opzionale)

✧ “O O”—— indicatore stampante. Un indicatore contrassegnato da “POWER” sarà acceso (in verde) quando la stampante è attivata; in tutti gli altri casi sarà spento. L'accensione di un altro indicatore (in rosso) contrassegnato da “ERRORE” segnerà un malfunzionamento della stampante.

## 2.3 Moduli Plugin (soltanto per Monitor Plugin)

Questo monitor è dotato di due alloggiamenti per i moduli plugin, i quali possono essere inseriti in ciascuno dei due; si prega di inserire il modulo plugin corrispondente in base alle proprie necessità di monitoraggio. Come mostrato nell'immagine qui sotto, il modulo plugin fornito possiede la funzione di misurazione di un parametro o un gruppo di parametri, quali ad esempio il modulo CO<sub>2</sub> o il modulo CSM. I moduli plugin sono pronti all'uso immediatamente dopo il loro inserimento.



**Moduli Plugin (Esempio)**

#### Nota:

- 1). Si prega di fare riferimento ai Moduli plugin acquistati per le funzioni dettagliate.
- 2). Qualora fosse stato acquistato il monitor con la configurazione “Built-in CSM module” (Modulo CSM integrato), il monitor acquistato non avrà “Plugin CSM module” (ossia Modulo CSM Plug-and-Play). In tal caso, è possibile ignorare la descrizione riguardante il “Plugin CSM module” (Modulo Plugin CSM).

#### Rilevamento del modulo plugin:

- 1). Quando il modulo plugin è inserito nell'alloggiamento, verrà riconosciuto dal dispositivo e immediatamente messo in funzione. Una volta avvenuta l'installazione del modulo plugin, il monitor ne riconoscerà le funzioni e aggiungerà

automaticamente le corrispondenti impostazioni e pulsanti di funzionalità. L'icona del modulo plugin apparirà nell'angolo in alto a destra della finestra, e allo stesso tempo, la sezione forma d'onda e la sezione parametri verranno regolate automaticamente.

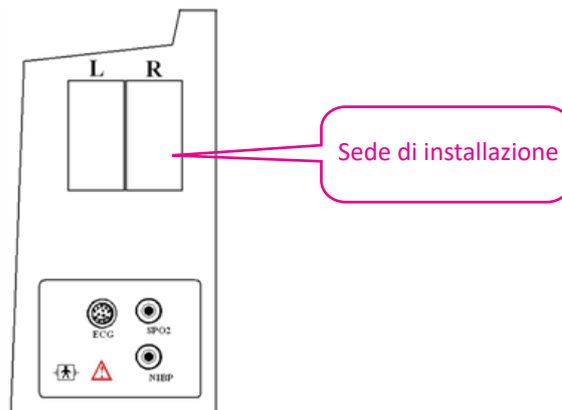
- 2). All'avvio, Il monitor riconoscerà automaticamente un modulo plugin già installato.
- 3). Il monitor dispone di Hot Plugging (rilevamento dei cambiamenti dovuti a collegamento o scollegamento di un dispositivo a sistema avviato) per il modulo plugin.
- 4). Sono disponibili soltanto 2 alloggiamenti per moduli plugin; se verranno collegati due moduli identici in entrambi gli alloggiamenti, uno dei due verrà ignorato dal dispositivo.

### Installazione del modulo plugin:

Fase 1: Se l'utente desidera aggiungere funzioni supplementari (per es. monitoraggio CO<sub>2</sub>), può collegare il modulo plugin nell'alloggiamento (lato dx o sx), assicurandosi che il modulo sia posizionato nel verso giusto. Un suono indica che il modulo è collegato al monitor, e l'indicatore delle luci sul modulo segnalano che il modulo plugin è installato correttamente.

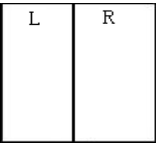
Nota: se l'indicatore del modulo è spento, scollegare il modulo e ripetere la fase 1 per reinstallarlo.

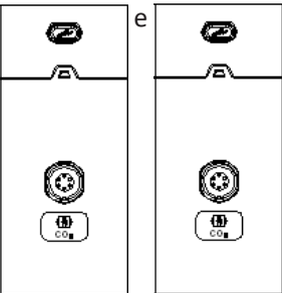
### Sede di installazione modulo Plugin:



(Immagine a scopo puramente illustrativo; fare riferimento al monitor acquistato per l'aspetto effettivo)

### Descrizione:

- 1).  alloggiamenti per l'installazione dei Moduli plugin, lato sinistro o destro.

- 2).  : i Moduli plugin per le funzioni CO<sub>2</sub> e CSM. Gli indicatori segnalano lo stato operativo del

modulo plugin; una luce blu indica un funzionamento normale del modulo plugin.

### 3). Descrizione delle icone sul Modulo plugin:

- ✧ CO<sub>2</sub>: trasduttore per la funzione CO<sub>2</sub>. È differente a seconda della diversa configurazione; si prega di fare riferimento al monitor acquistato.
- ✧ CSM: trasduttore per la funzione CSM. È differente a seconda della diversa configurazione; si prega di fare riferimento al monitor acquistato.

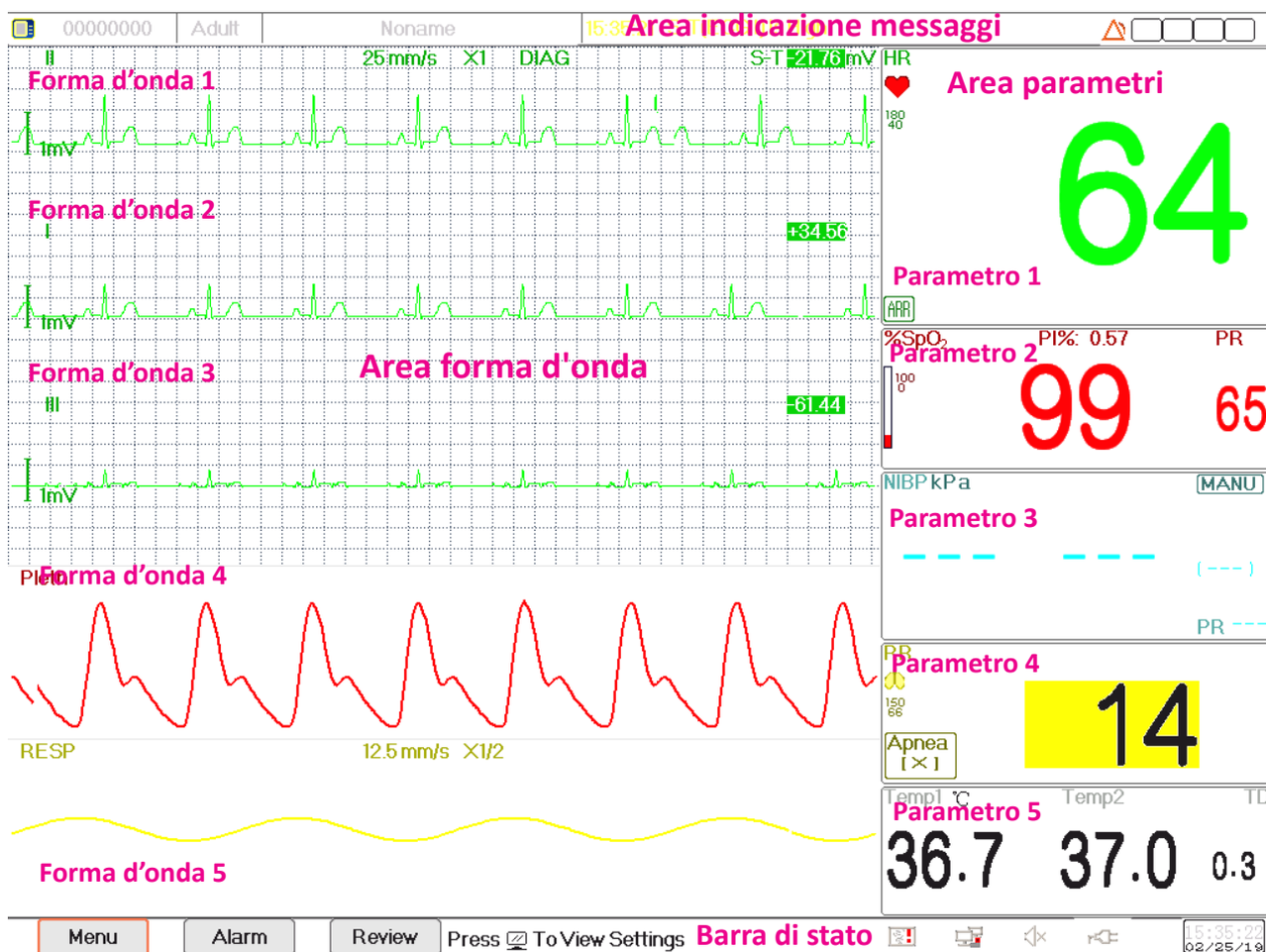
### 4). Pulsante: impostare l'uso per il Modulo plugin

Quando il modulo plugin è collegato al monitor, premere il bottone impostazioni oppure  sul modulo plugin farà apparire sullo schermo la corrispondente finestra impostazioni.

## 2.4 Schermo di Visualizzazione

Se non sono presenti finestre a comparsa sullo schermo, la disposizione dello schermo includerà generalmente l'Area di indicazione messaggi, l'Area forma d'onda, l'Area parametri e la Barra di stato, come mostrato nell'immagine qui sotto. L'Area di indicazione messaggi si trova nella parte superiore dello schermo e la Barra di stato nella parte inferiore; l'Area parametri si trova sulla destra dello schermo e l'Area Forma d'onda sulla sinistra.

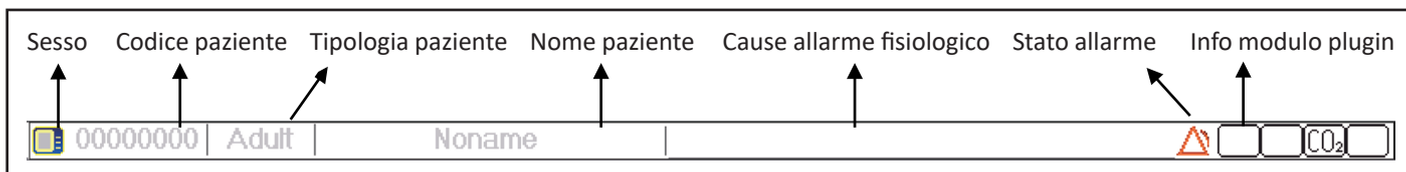
Quando sono presenti finestre a comparsa, la nuova finestra a comparsa attiva è la finestra che comparirà sopra le altre. Non torneremo sull'argomento.



Configurazione dello schermo (fare riferimento al proprio schermo)

### 2.4.1 Area di Indicazione Messaggi

L'Area di indicazione messaggi mostra, da sinistra a destra, le informazioni del paziente (compreso sesso, codice paziente, tipologia di paziente e nome), fonti di allarme fisiologico, stato di allarme e data.



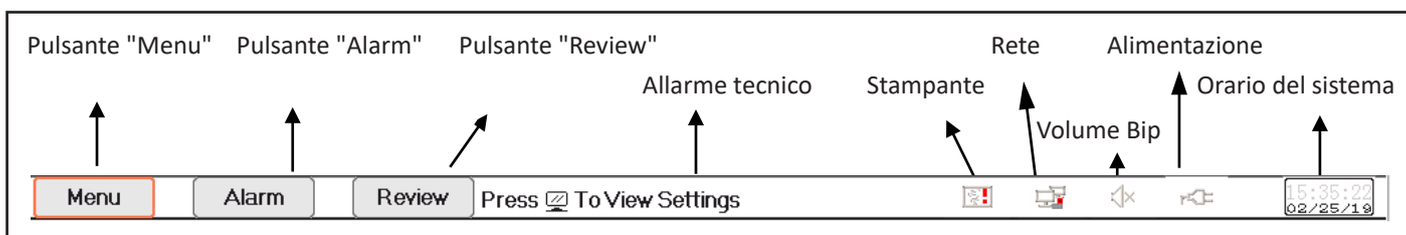
- ✦ Area informazioni paziente (come mostrato nell'immagine sopra): il paziente le cui informazioni vengono mostrate nell'Area di indicazione messaggi è il paziente attualmente monitorato dal dispositivo. L'icona "♀" indica che il paziente è una donna, "♂" che è uomo, "☐" che il sesso del paziente non è riportato. Il dispositivo preimposta un'informazione paziente predefinita. Se l'utente non inserisce alcuna informazione del paziente. Il dispositivo utilizzerà le informazioni paziente preimpostate. Il codice paziente predefinito è "00000000", il Nome predefinito è "Noname", la tipologia di paziente è "Adulto". Muovendo il cursore su questa area informazioni consente di passare alla finestra di impostazioni delle "Patient Info" (Info Paziente).
- ✦ Cause dell'allarme fisiologico (come mostrato nella figura sopra): mostra le informazioni riguardanti la causa dell'allarme.
- ✦ Stato allarme: Vedere Capitolo 6 Allarmi.
- ✦ Info modulo plugin. (opzionale): quando i moduli plugin vengono identificato, le icone corrispondenti dei moduli compariranno sullo schermo in alto a destra, "CO<sub>2</sub>" per il modulo CO<sub>2</sub>, "IBP" per il modulo IBP, "CSM" per il modulo CSM.

**Nota:**

se avete acquistato il Monitor con modulo esteso, la corrispondente icona(e) Modulo apparirà comunque nella parte in alto a destra dello schermo.

### 2.4.2 Barra di Stato

Sulla barra di stato vengono mostrati, da sinistra a destra, i pulsanti "Menu", "Alarm" (Allarme) e "Review" (Analisi), situazioni di allarme tecnico, stato stampante, stato connessione rete, stato del Bip, stato dell'alimentazione, orario attuale.



- ✦ Pulsante "Menu": accede alla sezione menu del sistema.
- ✦ Pulsante "Alarm": accede alla sezione impostazioni di allarme.
- ✦ Pulsante "Review": accede alla sezione analisi dei dati.
- ✦ Situazione di allarme tecnico: mostra l'episodio di allarme tecnico rilevato. Per dettagli riguardo le informazioni

tecniche sugli allarmi, si veda la Sezione **Allarme**.

✧ Icona di stato stampante (opzionale): esistono 3 stati stampante, come di seguito illustrato:

1. : indica che la stampante è pronta;

2. : indica un errore di stampa causato da mancanza di carta o malfunzionamento;

3. Durante il processo di stampa, la stampante mostrerà uno stato (, , ) che indica che la stampante è in funzione.

Spostare il cursore su questa icona consente di accedere alle Impostazioni Stampante.

**Nota:**

Le icone non compariranno se il vostro monitor non è configurato con una stampante.

✧ Stato di connessione della rete: sono possibili 3 stati --- "" indica l'effettiva connessione alla rete; "" indica che non si è connessi alla rete; "" (con un punto in movimento) indica che la connessione alla rete è in corso. In caso di perdita di connessione, il server cercherà di connettersi alla rete ogni 2 minuti.

Spostare il cursore su questa icona consente di accedere alle Impostazioni di Rete.

✧ Stato del Bip delle pulsazioni: sono possibili 2 stati --- "" indica che il Bip è attivato; "" indica che il Bip è disattivato.

Spostare il cursore su questa icona consente di accedere alle Impostazioni del Volume del Bip.

✧ Stato dell'alimentazione

"" indica che la batteria è in fase di caricamento;

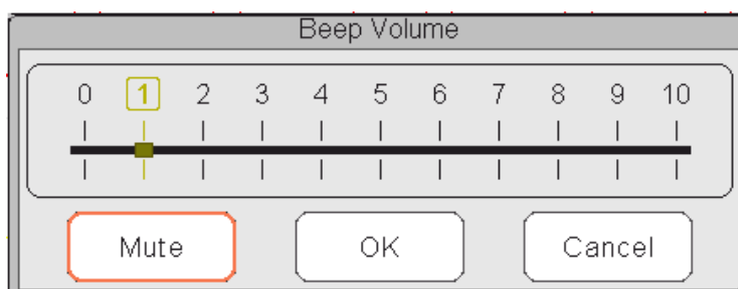
" (una tacca)/ (due tacche)///" indica lo stato della batteria;

"" indica che il dispositivo è collegato all'alimentazione a corrente alternata.

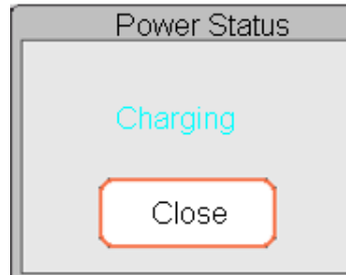
"" indica che la carica della batteria è bassa.

✧ Orario del sistema: l'orario attuale in funzione sul dispositivo.

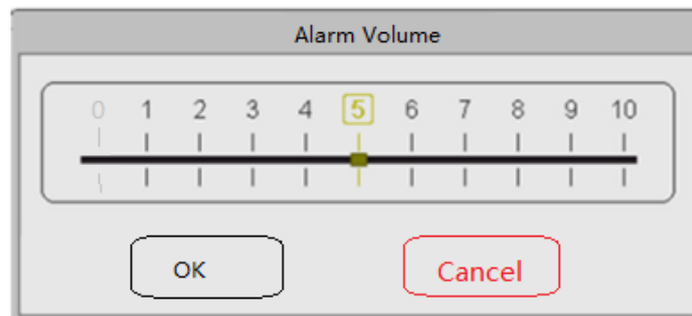
Nota: tasto operativo per muovere il cursore sulla barra di stato e attivare le icone di stampante, rete, volume del bip, alimentazione, orario del sistema, o spostarsi sull'area informazioni per far comparire la corrispondente finestra impostazioni, quale la finestra impostazioni stampante, la finestra impostazioni di rete, la finestra impostazione volume bip, la finestra impostazione alimentazione, la finestra impostazione orario del sistema.



Finestra a comparsa per le Impostazioni del Volume del Bip



Finestra a comparsa per lo Stato Alimentazione

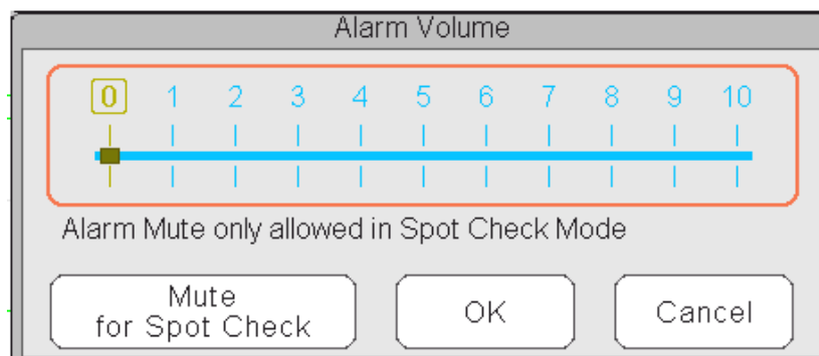


Finestra a comparsa per le Impostazioni del Volume dell'Allarme

- ✧ “Mute”: selezionare questa opzione per silenziare il suono del Bip, che porta l’indicatore del volume sullo “0”.

Nota: qualora fosse stato acquistato il monitor la configurazione “Alarm mute for spot check”, si prega di fare riferimento alla seguente descrizione:

- ✧ “Alarm mute in spot-check mode”: selezionare questa opzione per silenziare l’allarme. Se si seleziona questa opzione, ogni allarme sarà silenzioso, e l’allarme acustico non sarà attivo fino a che l’utente non imposterà manualmente il volume d’allarme a un valore superiore allo zero. Nota: si prega di prestare attenzione prima di selezionare questa opzione. Non è consigliato impostare il volume d’allarme sullo 0.



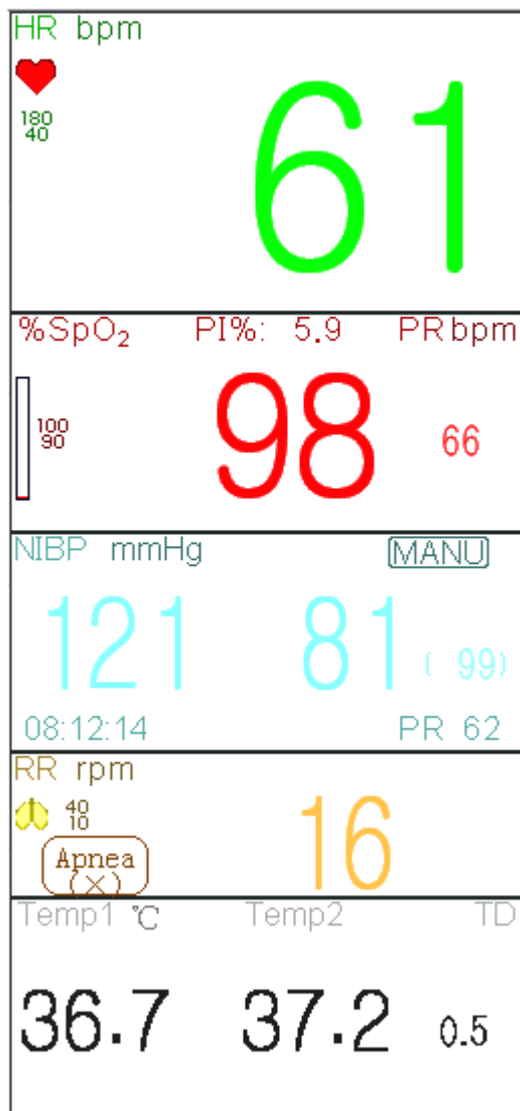
Finestra a comparsa per le Impostazioni del Volume---per dispositivi dotati della funzione “Alarm Mute” per silenziare l’allarme

## 2.4.3 Area parametri e Area Forme d’onda

### 1) Area parametri

L’area parametri mostra il valore di ogni parametro, l’unità, l’icona, ecc. Spostare la Manopola di navigazione per concentrarsi sul pannello di un determinato parametro; il pannello (come il pannello del parametro ECG mostrato nella figura sottostante) verrà evidenziato, quindi premere la Manopola di Navigazione per accedere allo schermo di

impostazione parametri corrispondente.

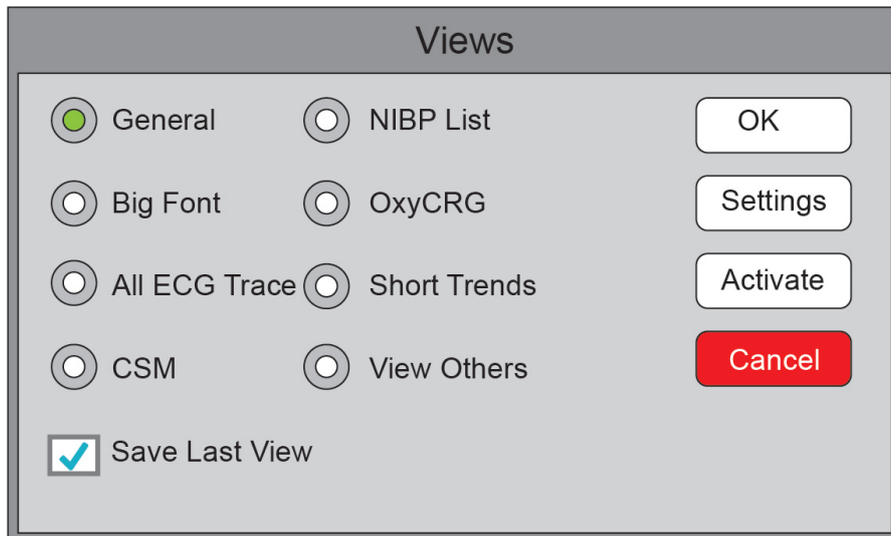


## 2) Area forma d'onda

La schermata dell'area forma d'onda mostra solitamente la forma d'onda, l'etichetta parametri e altre informazioni.

## 2.5 Gestione Schermate

Premere il tasto “Menu”, quindi selezionare la voce “Views” per accedere alla finestra “Views” e poter gestire le schermate.



### Selezione Schermate (fare riferimento al monitor acquistato)

- ✧ **View others:** se quest’opzione è selezionata, il monitor può visualizzare le informazioni paziente del monitor di un altro letto attraverso il sistema di monitoraggio centralizzato.
- ✧ **Save Last View (Salvare l’ultima Schermata):** Attiva o disattiva la funzione “Save Last View”. Se selezionata, la funzione sarà attivata. Se selezionata, il monitor salverà l’ultima schermata operativa, e questa schermata sarà quella che verrà visualizzata automaticamente al riavvio successivo del monitor. L’impostazione predefinita per questa funzione è su “Enable” (Attiva).



### Activate Views (Attivare schermate) (Fare riferimento al monitor acquistato)

**Descrizione:****1) Switch views (Passare da una schermata ad un'altra)**

- ✧ Selezionare la schermata richiesta per renderla la "Current View" (Schermata visualizzata), quindi premere il pulsante "OK" per confermare la selezione.

**2) Views settings (Impostazioni Schermate)**

- ✧ Premere il pulsante "Impostazioni" per impostare la schermata selezionata, dove le forme d'onda e i parametri possono essere configurati a piacimento.

**3) Activate views (Attivare le schermate)**

- ✧ Nella finestra "Views", premere il pulsante "Activate" (Attivare) per accedere alla finestra "Activate Views" (Attivare Schermate). Quindi, l'operatore potrà scegliere le schermate da attivare o meno; le schermate opzionali (schermate che possono essere attivate) sono "General" (Generale), "Big Font" (Font allargato), "All ECG Trace" (Tutti i tracciati ECG), "NIBP List" (Elenco NIBP), "OxyCRG" e "Short Trends" (Andamenti Recenti). Le schermate non attivate sono visualizzate in grigio.
- ✧ Soltanto le schermate attivate possono essere ruotate in senso orario con il tasto Visualizzazione Schermate.

## Capitolo 3 Istruzioni per l'Uso

### 3.1 Installazione

- 🔌 I dispositivi collegati all'apparecchiatura devono soddisfare i requisiti delle norme IEC applicabili. La configurazione di sistema deve soddisfare i requisiti della norma riguardante i sistemi elettromedicali IEC 60601-1-1. Chi collega dispositivi alla porta di ingresso/uscita dell'apparecchiatura è responsabile di provare che la certificazione di sicurezza dei dispositivi sia stata ottenuta in conformità alla norma IEC 60601-1-1. Si prega di contattare il produttore o il proprio fornitore per qualsiasi dubbio o domanda.
- 🔌 Qualora dalle descrizioni dell'apparecchiatura non risultasse abbastanza chiaro se una particolare combinazione con altri dispositivi sia potenzialmente pericolosa (ad es. a causa della somma di dispersioni di corrente), si prega di consultare il produttore o in alternativa un professionista esperto, in modo da garantire la sicurezza necessaria al paziente e proteggere i dispositivi interessati da eventuali danni procurati dalla combinazione.
- 🔔 L'apparecchiatura deve essere installata da personale autorizzato dal produttore.
- 👉 Il copyright del software dell'apparecchiatura è di proprietà esclusiva del produttore. Nessuna organizzazione o privato ha il diritto di modificare, copiare, scambiare o commettere altre violazioni del copyright in qualsiasi forma e con qualsiasi mezzo senza debita autorizzazione.

#### 3.1.1 Disimballaggio e Controllo

1. Aprire l'imballaggio, estrarre attentamente il monitor e i suoi accessori e posizzarli in una posizione sicura, stabile e facile da sorvegliare.
2. Aprire il manuale utente e disporre gli accessori conformemente all'elenco d'imballaggio.
  - ✧ Verificare eventuali danni agli accessori

- ✧ Verificare tutti i cavi esposti e gli accessori inseriti
- ✧ Verificare che non sussistano rischi o anomalie nel dispositivo e nei suoi accessori prima di utilizzare il monitor. Se si riscontrano anomalie (come crepe, cavi rotti, ecc.), non utilizzare il dispositivo.
-  Si prega di assicurarsi che lo smaltimento del materiale d'imballaggio avvenga in ottemperanza delle norme per lo smaltimento rifiuti applicabili.
-  Verificare che l'imballaggio sia intatto prima dell'uso, in particolare per gli accessori monouso. In caso di danni, non applicarli ai pazienti.
-  Conservare la scatola e il materiale d'imballaggio per utilizzarli in caso sia necessario spedire nuovamente l'apparecchiatura.
-  L'utente può personalizzare la configurazione dei moduli attraverso la scelta di moduli adeguati alle proprie necessità. È perciò possibile che il monitor acquistato non possieda tutte le funzioni e gli accessori di monitoraggio.

In caso di problemi, si prega di rivolgersi al proprio fornitore o alla nostra società. Vi offriremo la miglior soluzione per la vostra soddisfazione.

### 3.1.2 Requisiti ambientali

L'ambiente operativo dell'apparecchiatura deve soddisfare i requisiti specificati in questo manuale. La mancata osservanza di tali requisiti potrebbe portare a conseguenze impreviste, quali ad esempio danni alla strumentazione.

L'ambiente in cui viene utilizzata l'apparecchiatura dovrebbe essere ragionevolmente privo di rumori, vibrazioni, sostanze corrosive, infiammabili ed esplosive. Se l'apparecchiatura viene installata all'interno di un armadio, deve essere lasciato di fronte e sul retro uno spazio sufficiente a consentirne un comodo utilizzo, la manutenzione e le riparazioni. Inoltre, al fine di mantenere una corretta ventilazione, l'apparecchiatura deve essere mantenuta ad almeno 5 centimetri (2 pollici) dalle pareti dell'armadio.

Durante lo spostamento dell'apparecchiatura da un luogo ad un altro, può verificarsi della condensa a causa della differenza di temperatura o umidità. Se questo è il caso, non avviare il sistema prima della scomparsa della condensa.

## 3.2 Introduzione

### 3.2.1 Collegarsi ad una fonte di alimentazione

#### 1. Utilizzare alimentazione a corrente alternata

- ◆ Accertarsi che l'alimentazione CA sia (100-240)VAC, 50Hz/60Hz.
- ◆ Utilizzare il cavo di alimentazione fornito dal costruttore. Inserire un'estremità di esso all'input di alimentazione CA del monitor e l'altra estremità alla presa a tre perni della fonte di energia con protezione di terra.
- ◆ Al fine di eliminare potenziali differenze, il monitor dispone di una connessione separata al sistema equipotenziale di messa a terra. Connettere un'estremità del cavo di terra fornito alla porta di terra equipotenziale sulla parte posteriore del monitor, e connettere l'altra estremità a un punto del impianto equipotenziale di messa a terra.

#### Attenzione:

1. Assicurarsi che il monitor sia messo a terra correttamente.
2. In caso di dubbi per quanto attiene l'assetto di messa a terra e le sue prestazioni, per alimentare il monitor si deve utilizzare la batteria incorporata.

 Nel caso si verifichi un'interruzione nell'alimentazione di rete con l'interruttore di accensione che rimane in posizione "ON", e il ripristino dell'alimentazione avvenga dopo un periodo superiore a 30 secondi, al riavvio il monitor conserverà le ultime impostazioni.

 Il monitor può essere connesso all'alimentazione di rete pubblica.

## 2. Utilizzare la Batteria

Per installare la batteria, seguire le seguenti fasi:

Fase 1: aprire il coperchio della batteria;

Fase 2: estrarre il cavo della batteria e connetterlo al gruppo batterie;

Fase 3: spingere il gruppo batterie nel compartimento batterie e bloccarlo;

Fase 4: chiudere il coperchio della batteria.

### Attenzione:

**è consigliabile ricaricare la batteria quando è esaurita, il tempo di ricarica deve essere fra 12 e 15 ore.**

**Durata della Batteria:** A condizione che la batteria sia nuova e completamente carica, il tempo minimo di funzionamento del monitor con gli accessori è definito nella tabella qui di seguito:

Nome	Vita della batteria
Monitor Paziente	Oltre 120 minuti

### NOTA:

quando il dispositivo è in funzione, sono necessarie almeno 10 ore perché la batteria passi dallo stato di esaurimento al 90% di carica.

 La batteria fornita con il monitor deve essere ricaricata dopo il trasporto o lo stoccaggio. Di conseguenza, se il monitor viene acceso senza essere connesso all'alimentazione CA, è possibile che non funzioni adeguatamente a causa dell'insufficiente potenza della batteria.



: Indicatore del funzionamento dell'alimentazione; segue descrizione qui sotto.

	Indicatore dell'alimentazione CA	Indicatore del funzionamento dell'alimentazione	Descrizione
Stato	On	Off	Il monitor è alimentato dall'alimentazione CA ed è spento
	Off	On	Il monitor è alimentato dalla batteria incorporata
	On	On	Il monitor è alimentato dall'alimentazione CA e la batteria è in carica

### 3.2.2 Accendere il Monitor

Il sistema esegue un auto-test e accede alla visualizzazione iniziale dopo l'accensione del monitor, e un allarme acustico informa l'utente che può cominciare ad utilizzare il dispositivo.

1. Verificare tutte le funzioni applicabili per accertarsi che il monitor funzioni normalmente.
2. Se si utilizza la batteria incorporata, ricaricarla dopo l'utilizzo al fine di garantire potenza sufficiente. Per caricare la

batteria dallo stato di esaurimento al 90% di carica saranno necessarie almeno 10 ore.

3. Premere il tasto di accensione/arresto sul pannello frontale del monitor per avviare il monitor.

-  Non utilizzare questo dispositivo per monitorare il paziente se sono presenti indicazioni di danni o segnalazioni di errori. In tal caso, contattare il proprio fornitore o la nostra società.
-  Il monitor alimentato dalla batteria rimane in funzione senza interruzione quando la connessione all'alimentazione CA viene a mancare.
-  Avviare nuovamente il monitor 1 minuto dopo lo spegnimento. Dopo aver spento il monitor, attendere almeno un minuto prima di riaccenderlo, per consentire un corretto spegnimento del monitor.

### 3.2.3 Avviare il Monitoraggio

1. Decidete quali parametri desiderate misurare.
2. Collegate i moduli necessari, i cavi paziente e i sensori.
3. Controllate che i cavi e i sensori siano collegati correttamente.
4. Controllate che le impostazioni paziente, quali la Tipologia Paziente, la Modalità di misurazione NIBP, ecc., siano appropriati al paziente.

Fare riferimento alla sezione corrispondente per i dettagli riguardo alla corretta esecuzione delle misurazioni richieste.

## 3.3 Spegner il Monitor

Per scollegare il monitor dall'alimentazione, procedere nel modo seguente:

1. Confermare che il monitoraggio paziente è completo.
2. Scollegare cavi e sensori dal paziente.
3. Assicurarci di salvare o cancellare i dati di monitoraggio, a seconda della necessità.
4. Premere il tasto di accensione/spegnimento sul pannello frontale per spegnere il monitor.

-  Per quanto sia un'azione sconsigliabile, è possibile tenere premuto il tasto di accensione on/off per 10 secondi per effettuare lo spegnimento forzato del monitor qualora non fosse possibile spegnerlo normalmente. Questa operazione potrebbe causare la perdita di dati dal monitor.

## 3.4 Utilizzo dei Tasti

### 3.4.1 Tasto di Accesso Rapido

-  oppure  **Tasto Impostazioni Schermata:** premere questo tasto sulla schermata (quando non sono presenti finestre a comparsa sullo schermo), quindi la finestra di Impostazioni Schermate comparirà sullo schermo. Quando si imposta un determinato parametro, premere la manopola di navigazione, premere la finestra di Impostazioni Schermate, quindi la tastiera di accesso rapido comparirà sullo schermo.
-  **Tasto di Reset Allarme:** quando si verifica un episodio di allarme, premere questo tasto per resettare l'allarme; ciò ne comporterà il silenziamento del suono, ma il segnale d'allarme rimarrà visibile e in funzione.
-  oppure  **Tasto Fermoimmagine/Blocco Tastiera:** premere questo tasto per fermare l'immagine delle forme d'onda o per riprendere la visualizzazione normale. Il Tasto Vista Schermate e il Tasto Impostazioni Schermata sono disattivati quando il fermoimmagine è attivo. Tenere premuto questo tasto per bloccare o sbloccare

la tastiera. Quando l'icona di blocco è visualizzata sullo schermo, un'icona di blocco rossa verrà visualizzata sulla sinistra del pulsante "Menu". In questa situazione, gli altri tasti di Accesso Rapido sono disattivati.

- ✧  oppure  **Tasto NIBP:** premere questo tasto per avviare la misurazione NIBP; premere questo tasto durante la misurazione NIBP per mettere in pausa la misurazione.
- ✧  Oppure  **Tasto vista schermate:** premere questo tasto per passare alla schermata principale quando non sono presenti finestre a comparsa sullo schermo. Quando la schermata presenta finestre a comparsa, questo tasto avrà la funzione di "Exit" (Uscita) (che è il pulsante "Cancel" sulla finestra).
- ✧  oppure  **Tasto Stampa:** premere questo tasto per avviare o arrestare la stampa.
- ✧  oppure  **Manopola di navigazione:** La rotazione in senso antiorario funge da tasto "Left-arrow" (freccia sinistra); la rotazione in senso orario funge da tasto "Right-arrow" (freccia destra); la pressione sulla manopola funge da tasto "OK".

Nota: per i monitor configurati con il modulo plugin, il tasto Impostazioni Schermata  consente di accedere rapidamente alla finestra di impostazioni corrispondente.

### 3.4.2 Pulsanti e Tastiera

I seguenti pulsanti sono utilizzati in una casella di riepilogo o in caso di analisi delle forme d'onda.

#### 1) Pulsanti nella casella di riepilogo:

 / : riga precedente/successiva

 / : pagina precedente/successiva

 / : ultima/prima riga

#### 2) Pulsanti per spostarsi tra pagine:

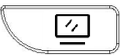
 / : ultima/prima pagina

 / : pagina precedente/successiva

#### Nota:

In questo monitor, le funzioni dei pulsanti soprastanti sono simili. Queste informazioni non verranno ripetute negli ultimi capitoli.

#### 3) Istruzioni Operative per la Tastiera Virtuale

- ✧ Se si desidera inserire del testo in una casella di testo, spostarsi sulla casella e premere la manopola; comparirà quindi una finestra contenente una tastiera virtuale→spostarsi sulla lettera richiesta, quindi premere la manopola per selezionarla.
- ✧ Premere il tasto Impostazioni Schermata ,  per muovere il cursore sulla riga superiore della tastiera.
- ✧ "☒": cancellare una lettera.
- ✧ "✓": premere questo o il tasto Schermate di visualizzazione  oppure  per uscire con la conferma dell'inserimento in questo momento.
- ✧ "✗": uscire senza confermare il dato inserito, ossia cancellarlo.



#### 4) Istruzioni operative per i tasti più utilizzati

“Default”: premere questo pulsante consente di passare alle impostazioni predefinite del dispositivo, ma è necessario scegliere “OK” nella schermata a comparsa; scegliendo “Cancel”, le voci nella finestra di impostazioni non saranno modificate, e il dispositivo manterrà le ultime impostazioni salvate.

“OK”: per impostare una qualunque voce, selezionare il pulsante “OK” e premere la manopola di navigazione per confermare le impostazioni.

“Cancel”: uscire dalle impostazioni e salvarle senza modifiche.

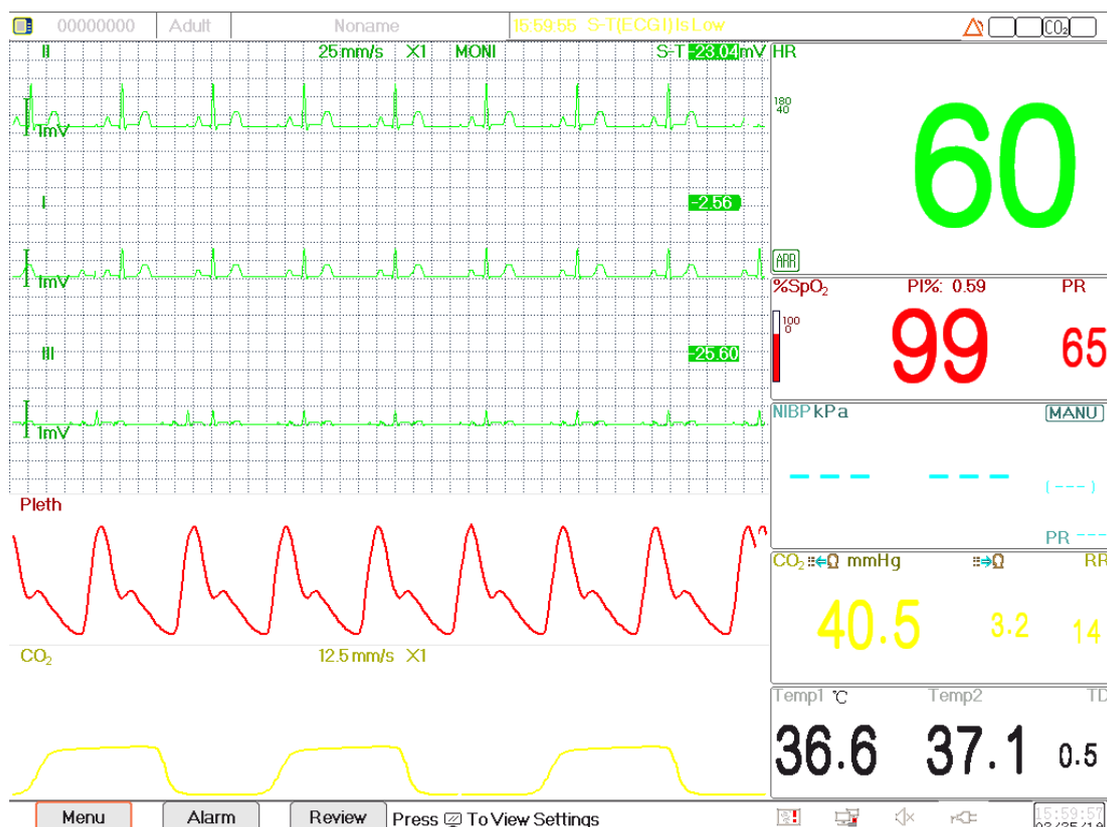
#### Nota:

le funzioni dei pulsanti qui sopra sono simili a quelle illustrate nel seguente manuale d’uso, pertanto non saranno illustrate nuovamente nei prossimi capitoli.

### 3.5 Utilizzare il Touchscreen

La funzione Touchscreen è fornita come optional nei nostri dispositivi; per questa ragione, questa funzione potrebbe non essere disponibile per alcuni monitor, il cui funzionamento avverrà quindi soltanto tramite l’uso di pulsanti.

### 3.6 Impostare le Schermate



La vista schermata generale mostra normalmente dai 3 ai 7 tracciati di forma d'onda nell'Area forma d'onda, e dai 2 ai 7 pannelli parametri nell'area parametri. Ogni tracciato di forma d'onda mostra una specifica forma d'onda del segnale (ad es. forme d'onda ECG, pletismogramma, ecc.), la quale può essere disabilitata. Ogni pannello parametri mostra uno o un gruppo di valori dei parametri e lo stato corrispondente.

L'area Forma d'onda si trova nella parte sinistra dello schermo. L'ordine di visualizzazione delle forme d'onda in una schermata può essere configurato. L'ordine predefinito è, dall'alto al basso, forma d'onda 1, forma d'onda 2, forma d'onda 3, forma d'onda 4, forma d'onda 5... forma d'onda 7 (massimo 7 tracciati).

Il pannello parametri si trova nella parte destra dello schermo; l'ordine dei parametri è, dall'alto al basso, Parametro 1, Parametro 2, Parametro 3, Parametro 4... Parametro 7 (massimo 7 pannelli parametro). L'ordine predefinito è ECG, SpO<sub>2</sub>, NIBP, RESP, TEMP, IBP1 e IBP2.

È possibile assegnare la posizione dei pannelli parametri e forme d'onda. I parametri o forme d'onda le cui posizioni non saranno assegnate non verranno visualizzati.

Se non viene visualizzato il parametro o forma d'onda corrispondente, è necessario eseguire la seguente verifica:

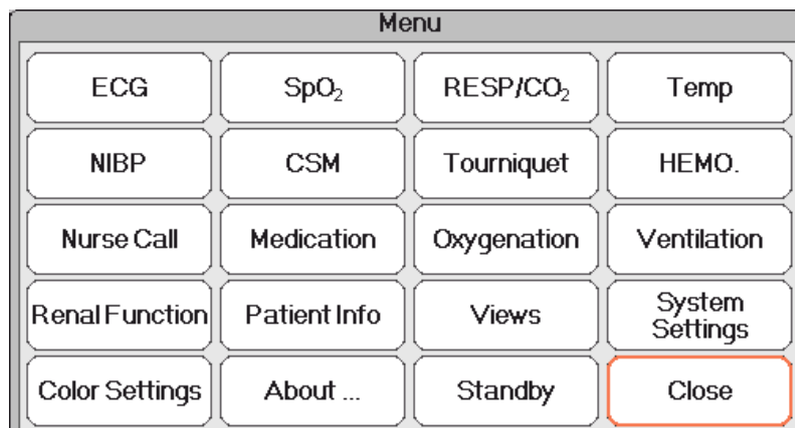
- ✧ Controllare il collegamento tra il modulo e la derivazione, il cavo, il sensore ecc.
- ✧ Accedere alla finestra impostazioni della configurazione display corrispondente.

### 3.7 Utilizzare il Menu Principale

Premere il pulsante "Menu" per accedere al menu principale; la maggior parte delle operazioni e impostazioni del monitor possono essere selezionate tramite il menu principale.

Il menu comprende le impostazioni parametri e l'accesso ad altre funzioni, quali ECG, SpO<sub>2</sub>, RESP/CO<sub>2</sub>, impostazioni parametri TEMP e NIBP, e le impostazioni delle funzioni opzionali (ad es. impostazioni CO<sub>2</sub>, impostazioni IBP, impostazioni C.O. e impostazioni CSM), "Tourniquet" (Laccio emostatico), "Medicine Calculation" (Calcolo farmaco), "Oxygenation" (Ossigenazione), "Ventilation" (Ventilazione), "Renal Function" (Funzionalità renale), "System Settings" (Impostazioni del sistema), "Patient information" (Informazioni paziente), Color Settings" (Impostazioni colori), "Standby", ecc.

- La finestra impostazioni parametri per ECG, SpO<sub>2</sub>, RESP, TEMP e NIBP; se è stata configurata una funzione opzionale, il monitor mostrerà automaticamente la finestra di impostazione corrispondente (ad es. IBP, C.O., CO<sub>2</sub> e finestra impostazioni CSM) nella finestra "Menu".
- Finestra Funzioni per Laccio emostatico, HEMO (calcolo emodinamico) "Nurse Call" (Chiamata infermiere), "Medicine Dosage Calculation" Calcolo della Dose del Farmaco), "Oxygenation calculation" (Calcolo Ossigenazione), "Ventilation calculation" (Calcolo Ventilazione), Funzionalità Renale e Documenti Paziente;
- Finestra informazioni sul dispositivo per le Impostazioni del Sistema, Impostazioni Colori e Informazioni del Sistema.



**Nota:** alcune delle funzioni descritte sopra sono opzionali, pertanto il vostro monitor potrebbe non disporre di ognuna di esse; si prega di fare riferimento al monitor acquistato.

## 3.8 Modificare le Impostazioni del Sistema

Questa sezione comprende soltanto le impostazioni generali, data e ora, Impostazioni di Rete e di Stampa. Per le impostazioni parametri e altre impostazioni, si vedano le rispettive sezioni.

### 3.8.1 Modificare le Impostazioni Generali

#### Modificare il Linguaggio

1. Selezionare “Menu”→“System Settings”→“General”.
2. Nel menu “General”, selezionare “Language” quindi selezionare la lingua desiderata.
3. Inserire la password richiesta.
4. Riavviare il monitor.

Note:

1. La password richiesta preimpostata nel monitor è “8989”.
2. Il cambiamento di linguaggio sarà effettivo solo dopo il riavvio del monitor.

#### Regolazione del Volume

##### 1. Volume Allarme

Impostare il volume dell’allarme.

Fase 1: Selezionare “Alarm”→“Others”→“Alarm Volume”. L’intervallo di impostazione è “1 ~ 10”; lo step è 1. Il volume è preimpostato a 5. “10” è il volume massimo. (Nota: se il vostro monitor è dotato della la funzione “Spot-check Mode” (Modalità Controllo a Campione), le opzioni di impostazioni del Volume di Allarme sono “Spot Check” (Controllo a Campione), “1~10”.)

##### 2. Volume del Bip

Per impostare il volume del Bip.

Fase 1: Selezionare “Menu”→“System Settings”→“General”.

Fase 2: Dal menu “General”, selezionare “Beep Volume” (Volume Bip). L’intervallo di impostazione è “0 ~ 10” e “OFF”; lo step è 1. Il volume è preimpostato a 5. Per togliere il volume, selezionare “OFF”, quindi inserire la password.

**Attenzione:** Togliere il volume impostandolo su OFF non è consigliabile.

##### 3. Key Tone (Suono dei Tasti)

Attivare o disattivare il suono di azionamento dei tasti e il suono del touchscreen.

##### 4. Altri

- ✧ **Mode (Modalità):** selezione della modalità operativa del monitor. Vedere **Modalità Operative**.
- ✧ **Freeze type (Fermoimmagine):** per selezionare una forma d’onda e bloccarne l’immagine sullo schermo. Le opzioni sono “All Waves” (Ogni Forma d’Onda), “EEG”, e “ECG Waves” (Forme d’Onda ECG). Quando viene selezionato “ECG Waves”, il sistema bloccherà soltanto le immagini delle Forme d’onda ECG. Quando viene selezionato “EEG”, il

sistema bloccherà soltanto le immagini dell'EEG e delle Forme d'onda EEG. Quando viene selezionato "All Waves", il sistema bloccherà le immagini di ogni forma d'onda sullo schermo. L'impostazione predefinita è "ECG Waves". Sulla schermata CSM, vengono bloccate le immagini della forma d'onda EEG. Quando viene selezionato "All Waves", la priorità sarà data alla misurazione della forma d'onda EEG.

- ✧ **Param font (Font parametri):** sono disponibili 2 opzioni per il font dei parametri: Bold (Grassetto) e Serif.
- ✧ **Plethysmogram:** l'interruttore per accendere o spegnere lo stile di forma d'onda inserito per la visualizzazione del pletismogramma. Quando è su ON, il monitor mostra la forma d'onda inserita per il pletismogramma; in caso contrario, mostra uno stile a curva semplice. L'impostazione predefinita è OFF.

Nota: questa funzione non è disponibile per la forma d'onda ECG.

- ✧ **Beep volume (Volume Bip):** per impostare il volume del Bip. L'intervallo di impostazione è "1 ~ 10" e "OFF"; lo step è 1. Il volume è preimpostato a 5. Attenzione: Togliere il volume impostandolo su OFF non è consigliabile.
- ✧ **Pitch Tone (Tonalità):** per selezionare lo stile della tonalità, dove la tonalità è il tono del Bip (dall'ECG o Ossimetria) che cambia al cambiare del valore di SpO<sub>2</sub> misurato; più alto è il valore di SpO<sub>2</sub>, più acuto il Bip (grande intensità). Sono disponibili due opzioni: "Mode I" (Modalità I) e "Mode II" (Modalità II). La differenza tra la Modalità I e la Modalità II è la frequenza della tonalità allo stesso livello di SpO<sub>2</sub>. L'impostazione predefinita è "Mode I".
- ✧ **Screen brightness (Luminosità Schermo):** sono disponibili 3 livelli (1, 2 e 3) di impostazione della luminosità della retroilluminazione del display LCD (nota: in alcuni moduli sono disponibili soltanto 2 livelli, ossia livello "1" e "2"); l'impostazione predefinita è livello 1. Il livello 1 corrisponde alla minore luminosità. (Nota: questa funzione è disponibile soltanto per Serie III e Serie IV.)
- ✧ **Key backlight (Tasto retroilluminazione):** accende e spegne la retroilluminazione del dispositivo; l'impostazione predefinita è "On". (Nota: questa funzione è disponibile soltanto per Serie III e Serie IV.)
- ✧ **Beat priority (Priorità battito):** sono disponibili 2 opzioni per selezionare la priorità della sorgente del Bip del battito e del valore di visualizzazione della frequenza cardiaca: HR e PR. L'impostazione predefinita è "HR".

**Quando è impostata la priorità "HR"**, il pannello ECG mostra l'attuale valore misurato di frequenza cardiaca, e produce il Bip, estrapolati dal segnale ECG quando viene rilevato il battito cardiaco. Se non è possibile ottenere il battito cardiaco, o non è possibile rilevarlo, il pannello ECG passerà a mostrare la frequenza del polso estrapolata dal segnale ossimetrico, dal quale verrà anche il Bip.

**Quando è impostata la priorità "PR"**, il pannello ECG mostra l'attuale valore misurato relativamente alla frequenza del polso, e produce il Bip, estrapolati dal segnale ossimetrico quando viene rilevato il battito del polso. Se non è possibile ottenere il valore della frequenza delle pulsazioni, o non è possibile rilevare il battito del polso, il pannello ECG passerà a mostrare la frequenza cardiaca estrapolata dal segnale ECG, dal quale verrà anche il Bip. Anche se il valore della frequenza del polso è mostrato quando è impostata la priorità PR, se il valore della frequenza cardiaca, che non è visualizzato, eccede i limiti superiori/inferiori preimpostati di allarme, l'allarme verrà comunque attivato e la situazione di allarme sarà registrata.

Il pannello ECG passerà automaticamente a visualizzare le impostazioni dei limiti superiori/inferiori di allarme corrispondenti ai valori visualizzati di frequenza cardiaca o frequenza del polso.

- ✧ **Utilizzare l'informazione paziente più recente Quando è acceso:** spuntarlo comporta che il documento paziente più recente sarà utilizzato come documento paziente attivo all'avvio, che significa che il paziente sarà lo stesso. Diversamente, il sistema utilizzerà il documento paziente preimpostato (Codice:0000000, NessunNome) quale

documento paziente attivo all'avvio.

- ✧ **Touchscreen Calibration (opzionale):** per accedere alla finestra di calibrazione Touchscreen. Sono presenti 5 cursori a croce “+” sullo schermo; toccare la croce “+” dei 5 cursori a croce con lo stilo per terminare la calibrazione.

### 3.8.2 Impostare Data e Ora

Fase 1: Selezionare “Menu” → “System Settings” → “Date/Time”.

- ✧ **Month/Day/Year/Hour/Minute/Second:** per impostare data e ora del sistema (Mese/Giorno/Anno/Ora/Minuti/Secondi).
- ✧ **Date format:** per impostare il formato della data del sistema. Sono possibili 4 opzioni: “YYYY-MM-DD”, “YYYY.MM.DD”, “MM/DD/YYYY”, “DD/MM/YYYY”.
- ✧ **Current time:** per aggiornare l'ora del sistema.

### 3.8.3 Impostazioni di Rete

Selezionare “Menu” → “System Settings” → “Network”.

- ✧ **Server IP Address:** l'indirizzo IP serve a collegarsi a un server di monitoraggio centrale (stazione di lavoro).
- ✧ **Port:** il numero di porta al quale il monitor sarà connesso alla stazione di lavoro nel sistema di monitoraggio centrale. Questo numero varia tra 6001 e 6064. Può anche essere utilizzato per rappresentare il numero del letto del paziente connesso alla stazione di lavoro. Per esempio, il numero di porta implica che il monitor è assegnato al letto numero 2 nel CMS. La nostra stazione di lavoro consente di collegare fino a 64 monitor da letto, pertanto si prega di impostare la porta tra 6001 e 6064. Premere “OK” per attivare le nuove impostazioni.
- ✧ **HL7 Protocol:** abilita o disabilita l'esportazione dei dati a CIS/HIS mediante il protocollo HL7. Selezionarlo per abilitare il protocollo HL7. l'impostazione predefinita è “enabled” (protocollo HL7 abilitato).
- ✧ **Local IP Address:** l'indirizzo IP locale del dispositivo.
- ✧ **Subnet Mask:** quando l'utente seleziona un indirizzo IP statico, dovrebbe essere impostata la subnet mask (maschera di sottorete). La subnet mask predefinita è “255.255.255.0”.
- ✧ **Gateway:** quando l'utente seleziona un indirizzo IP statico, dovrebbe essere impostato il gateway. Il gateway predefinito è “192.168.168.1”.
- ✧ **Ottenere un Indirizzo IP automaticamente:** (Quando il server remoto supporta il servizio DHCP) selezionarlo significa che l'indirizzo IP può essere automaticamente configurato dal servizio DHCP. Il servizio eseguirà la configurazione DHCP ad ogni avvio del dispositivo e/o modifica della topologia di rete. Se è selezionato “Obtain IP Address Automatically”, allora “Local IP Address”, “Subnet Mask” e “Gateway” appaiono in grigio e non sono regolabili.

#### Note:

1. Se il DHCP fallisce (ossia manca il server DHCP o la connessione alla rete), l'indirizzo IP verrà cambiato in “0.0.0.0”, e l'icona di rete “” verrà visualizzata nell'angolo in basso a destra dello schermo. Se l'indirizzo IP viene configurato automaticamente da DHCP in modo corretto, allora l'indirizzo IP verrà visualizzato e l'icona di rete verrà cambiata in “”.
2. Se la rete viene successivamente disconnessa dopo una configurazione DHCP avvenuta con successo (per esempio,

il cavo di rete viene scollegato), allora l'indirizzo IP verrà cambiato in "0.0.0.0". Quando la connessione di rete viene recuperata, il monitor riotterrà nuovamente l'indirizzo IP in modo automatico.

- ✧ **Disable Network:** attiva o disattiva la funzione di rete. Selezionare per disattivare la rete. L'impostazione predefinita è funzione di rete "disabled" (disattivata).

**Note:**

1. Assicurarsi che il Server Centrale e il monitor siano all'interno dello stesso segmento di rete. Ogni monitor deve possedere il suo specifico Numero di Porta. In caso contrario, la connessione di rete sarà impossibile.
2. L'icona  posizionata nell'angolo in basso a destra dello schermo mostra lo stato della rete.

### 3.8.4 Impostazioni di Stampa

Selezionare "Menu" → "System Settings" → "Printer".

- ✧ **Speed:** velocità di scansione della stampante. Le opzioni sono 25mm/s e 50mm/s. L'impostazione predefinita è 25mm/s.
- ✧ **Wave 1:** stampa il primo canale di forma d'onda. Opzionale, variano in base al tipo di derivazione. L'impostazione predefinita è ECG II.

3 derivazioni: Se è selezionato "3-lead wires" (cavo a 3 derivazioni), questa voce appare in grigio è non regolabile. La derivazione è uguale a quella visualizzata sullo schermo. Il primo canale di forma d'onda visualizzato nella finestra ECG corrente sarà la prima forma d'onda ad essere stampata dal dispositivo (può essere impostata da Menu → ECG → Lead).

5 derivazioni: "ECG I", "ECG II", "ECG III", "ECG aVR", "ECG aVL", "ECG aVF" e "ECG V" (ossia ECG cavo I~V).

12 conduttori: "ECG I", "ECG II", "ECG III", "ECG aVR", "ECG aVL", "ECG aVF", "ECG V1", "ECG V2", "ECG V3", "ECG V4", "ECG V5" e "ECG V6".

- ✧ **Wave 2:** stampa il secondo canale di forma d'onda. Se è selezionato "5-lead wires" (Cavo a 3 derivazioni), le opzioni saranno: OFF, "ECG I", "ECG II", "ECG III", "ECG aVR", "ECG aVL", "ECG aVF", "ECG V", "SpO<sub>2</sub>", "RESP". Se è selezionato "3-lead wires" (Cavo a 3 derivazioni), le opzioni saranno: "OFF", "SpO<sub>2</sub>" e "RESP". Se viene selezionato "12-lead" (12 derivazioni), l'opzione sarà OFF, "ECG I", "ECG II", "ECG III", "ECG aVR", "ECG aVL", "ECG aVF", "ECG V1", "ECG V2", "ECG V3", "ECG V4", "ECG V5" and "ECG V6", "SpO<sub>2</sub>", "RESP". Il valore predefinito è "SpO<sub>2</sub>".

- ✧ **Wave 3:** stampa il terzo canale di forma d'onda.

**Nota:**

le impostazioni per Wave 1, Wave 2 e Wave 3 devono essere differenti (per es. Wave 2 e Wave 3 non possono essere entrambe impostate come "ECG II" contemporaneamente). È possibile stampare soltanto 2 forme d'onda ECG simultaneamente.

- ✧ **ARR Trigger:** Stampa attivata da ARR (aritmia). "ON" comporta che la stampante stamperà la forma d'onda dell'episodio ARR quando questo si verifica. L'impostazione predefinita è "OFF".
- ✧ **Duration:** la durata della stampa della forma d'onda in tempo reale. Le opzioni disponibili sono: 10, 20, 30, 40, 50, 60 (secondi), e Continua; l'impostazione predefinita è "10" secondi. Se è selezionata "Continuous", la stampa non sarà interrotta finché non verrà premuto manualmente il tasto stampante.
- ✧ **Print ECG Grids:** l'interruttore per selezionare la stampa delle griglie sulle forme d'onda ECG. Selezionarlo comporta

che la griglia sullo fondo di 5x5 (mm<sup>2</sup>) sarà stampata assieme alla forma d'onda ECG.

- ✧ **Timer:** l'interruttore per il timer della stampante. L'impostazione predefinita è "OFF". Se la Stampa è su ON, ruotare la manopola di navigazione sul Timer per abilitare la stampa a tempo e impostare il valore degli intervalli di stampa nella categoria del ciclo. L'intervallo di stampa può essere impostato tra 5 e 480 minuti; lo step è 5 minuti. Il valore predefinito è 60 minuti.
- ✧ **CSM (opzionale):** selezionare i parametri CSM; le opzioni sono "EEG" e "Trend" (Andamento), che significa che saranno stampati rispettivamente l'elettroencefalogramma e il grafico di andamento corrispondenti.

## 3.9 Modalità Operative

### 3.9.1 Modalità Real Time

"Real Time" mostra la normale modalità di funzionamento con forma d'onda e dati in tempo reale.

### 3.9.2 Demo Mode (modalità Demo)

La modalità "Demo" mostra la modalità di funzionamento di dimostrazione, con forme d'onda e dati simulati. Nella modalità "Demo", tutti i segnali e i dati sono generati dal dispositivo a scopo dimostrativo e di prova (in questa modalità è possibile controllare la funzione di allarme).

- La modalità Demo ha soltanto finalità dimostrative. Al fine di evitare che dati simulati vengano scambiati per dati del paziente effettivamente monitorati, non passare alla modalità Demo durante il monitoraggio. In caso contrario, si potrebbe incorrere in uno scorretto monitoraggio e un conseguente ritardo nel trattamento.

### 3.9.3 Modalità Night (notte)

È possibile selezionare la modalità notte per evitare di disturbare il paziente durante il monitoraggio. In modalità notte, il bip a impulsi e il suono dei tasti sono disattivati, il volume dell'allarme è impostato al livello 2 e la luminosità del display si riduce al livello 1 per impostazione predefinita.

- Verificare il volume dell'allarme e il volume del bip a impulsi dopo aver effettuato l'accesso alla modalità notte. È possibile regolare le impostazioni in base ai requisiti specifici. Fare attenzione al rischio potenziale se il valore di impostazione è troppo basso.

Per accedere alla modalità Night (notte) notte, selezionare "Menu" → "System Settings" → "General" → "Mode" → "Night Mode".

Per uscire dalla modalità notte, selezionare l'altra modalità desiderata in "Mode".

### 3.9.4 Modalità Privacy

La modalità Privacy può essere usata quando le informazioni del paziente devono essere protette dai visitatori e da altro personale non medico. In modalità privacy, il monitor non visualizza le informazioni del paziente e i dati di monitoraggio. Sullo schermo viene visualizzata solo la parola "Privacy". In modalità privata, il monitor continua a monitorare il paziente, ma i dati di monitoraggio vengono visualizzati solo sul sistema di monitoraggio centrale.

Il monitor ha le seguenti caratteristiche dopo aver effettuato l'accesso alla modalità Privacy:

- ✧ Non vengono visualizzati parametri e forme d'onda. Lo schermo diventa vuoto.

- ✧ Tutti i suoni del sistema, incluso l'audio allarme, e i toni a impulsi vengono mutati.
- ✧ La spia di allarme e l'indicatore di stato allarme tecnico possono ancora illuminarsi per gli allarmi.
- ✧ I dati di monitoraggio e gli allarmi sono presentati solo nel sistema di monitoraggio centrale.

Per entrare in modalità Privacy, selezionare "Menu" → "System Settings" → "General" → "Mode" → "Privacy Mode".

Per entrare in modalità Privacy, premere un tasto qualsiasi eccetto , oppure toccare qualsiasi area sul touchscreen.

- ☞ Non è possibile entrare in modalità privata se si verifica un allarme batteria scarica.
- ☞ La modalità privata è unicamente disponibile quando il monitor è collegato al sistema di monitoraggio centrale (CMS) e il paziente viene ammesso tramite CMS.

### 3.9.5 Modalità Standby

Selezionare "Menu" → "Standby".

Nella modalità Standby, è possibile arrestare il monitoraggio senza spegnere lo schermo. Per uscire dalla modalità Standby è sufficiente cliccare su un tasto qualsiasi. Se il vostro monitor è configurato con la funzione touchscreen, per uscire dalla modalità Standby è sufficiente toccare un punto qualsiasi dello schermo.

## Capitolo 4 Gestione dei Dati Paziente

Selezionare "Menu" → "Patient Info.".

Nella finestra "Info Paziente", l'operatore può aggiungere, modificare, cancellare e applicare un documento paziente come documento corrente per il monitoraggio.

### 4.1 Applicare un documento paziente esistente

Selezionare "Menu" → "Patient Info." → "Apply".

Se è già presente un documento paziente per il paziente che deve essere monitorato, non è necessario creare un nuovo documento. Il pulsante "Apply" consente di impostare il documento esistente come "Current Patient's Document" (Documento Paziente Attuale).

### 4.2 Creare un nuovo documento paziente

Selezionare "Menu" → "Patient Info." → "Create".

Per inserire caratteri in una casella di testo, premere la Manopola di Navigazione (oppure tasto "Enter" (Inserisci)), quindi comparirà immediatamente la tastiera virtuale.

È necessario inserire le seguenti voci:

- ✧ **PID: il codice Paziente (ID).**
- ✧ **Group:** 3 Tipologie di paziente: Adult (Adulto), Pediatric (Bambino) e Neonate (Neonato). L'impostazione predefinita è "Adult".
  - Adulto: età: maggiore di 12 anni;

- Bambino: età: tra 1 mese e 12 anni;
- Neonato: età: inferiore a 30 giorni.
- ✧ **First Name:** nome del paziente.
- ✧ **Last Name:** cognome del paziente.
- ✧ **Gender:** sesso del paziente.

**Osservazioni importanti:** Quando viene cambiata l'alimentazione del monitor o la tipologia del paziente (ad es. la tipologia del paziente cambia da "Adult" a "Neonate"), il monitor eseguirà l'inizializzazione. Si prega pertanto di confermare che la tipologia del paziente corrisponda al paziente da monitorare prima di cominciare il monitoraggio. Qualora fosse assegnata l'opzione "Pediatric" o "Neonate" ad un paziente adulto, sarebbe difficile ottenere un valore di misurazione NIBP valido e facile generare falsi allarmi. L'utilizzo della modalità "Adult" su pazienti bambini o neonati è proibito, in quanto potrebbe procurare gravi lesioni al paziente.

## 4.3 Modificare un documento paziente

Selezionare "Menu" → "Patient Info." → "Edit".

Per modificare un documento paziente è richiesta la password corrispondente; si veda la Sezione 3.9 per i dettagli. Nella finestra "Patient Info" (Informazioni Paziente), premere il pulsante "Edit", inserire la password corretta, quindi comparirà la finestra "Edit Patient Info." (Modifica informazioni Paziente) sullo schermo. La voce è in grigio e non regolabile.

**Nota:** non è necessaria alcuna password per modificare il documento paziente preimpostato. Nel documento paziente predefinito può essere modificato soltanto la tipologia del paziente, mentre le altre voci non sono modificabili.

## 4.4 Eliminare un documento paziente

Selezionare "Menu" → "Patient Info." → "Delete".

Per eliminare un documento paziente è richiesta la password corrispondente.

**Note:**

1. Se un documento paziente viene eliminato, tutti le registrazioni corrispondenti (forme d'onda ECG, episodi ARR, episodi di allarme, elenco NIBP, ecc.) saranno eliminate e non potranno essere recuperate.
2. Il sistema non consente la rimozione del documento paziente preimpostato e del documento paziente attuale.

## 4.5 Esportazione dei Dati

### 4.5.1 Esportazione dei Dati dal Monitor a un Driver USB

Nota: La funzione USB di esportazione dei dati è disponibile per i monitor con Modulo plugin (Serie II), Serie III e Serie IV.

Connettere la memoria USB con l'interfaccia dati USB sul pannello posteriore del monitor paziente indicato con .

Selezionare "Preview" → "Export" per fare comparire la finestra di esportazione dati; la memoria USB collegata verrà automaticamente rilevata e visualizzata nella prima riga nella finestra a comparsa. (Nota: se non viene rilevato alcun dispositivo USB, i pulsanti "Refresh" (Aggiorna), "Export" (Esporta), e "Unmount" (Scollega) saranno visualizzati in grigio e non saranno disponibili).

- ✧ : Selezionare la memoria USB dall'elenco a tendina.

- ✧ **Refresh (Aggiorna):** Consente di aggiornare l'elenco delle memorie USB.
- ✧ **Export (Esporta):** Consente di esportare i dati e le informazioni per il paziente selezionato
- ✧ **Unmount (Scollega):** Consente di scollegare (rimuovere) la memoria USB selezionata dal sistema.
- ✧ **Uscire:** Consente di uscire dalla finestra corrente.

Premere l'elenco a tendina "  " per visualizzare ogni disco USB collegato, selezionare il disco USB in cui si desidera esportare i dati, quindi premere "Export" per avviare l'esportazione. Se l'esportazione dei dati viene completata con successo, la finestra mostrerà "Exported Successfully" (Esportazione Completata), quindi premere "Close" (Chiudere) per tornare alla finestra di visualizzazione delle informazioni delle memorie.

#### Descrizione:

**1.8GB / 1.9GB:** indica la memoria disponibile / memoria totale. Se la memoria del dispositivo USB è insufficiente, i dati non verranno esportati.

**KRK/20130101\_00000000:** "KRK" indica che i dati sono stati esportati in una cartella denominata "KRK" sul dispositivo USB; "20130101" indica il tempo di esportazione; e "00000000" è il codice paziente. I dati del paziente selezionato saranno salvati con il nome "20130101\_00000000" nella cartella "KRK" nel disco USB.

-  Non rimuovere il dispositivo USB dal monitor durante l'esportazione dei dati, diversamente i dati esportati saranno in disordine e i file di registrazione saranno compromessi.
-  Non rimuovere il dispositivo USB dal monitor prima che sia stato scollegato, altrimenti i dati in esso contenuti saranno compromessi o perduti.
-  Se si necessita analizzare e gestire i dati esportati, è possibile contattare il proprio fornitore per poter scaricare il software PC corrispondente (Gestione Dati Monitor Paziente) per la gestione dei dati.

## 4.6 Connessione al Sistema di Monitoraggio Centrale

Se il vostro monitor è connesso al Sistema di Monitoraggio Centrale (CMS):

- Tutte le informazioni dei pazienti, i dati delle misurazioni e le impostazioni del monitor possono essere trasferite al CMS.
- Tutte le informazioni sul paziente, i dati di misurazione e le impostazioni possono essere visualizzati in contemporanea sul monitor e sul CMS.
- Per alcune funzioni, quali modifica delle informazioni paziente, ricovero di un paziente, avvio/arresto delle misurazioni NIBP, ecc., è possibile ottenere un controllo bidirezionale tra il vostro monitor e il CMS.

Fare riferimento alle istruzioni per l'uso del CMS per ulteriori dettagli

## Capitolo 5 Schermate Utente

### 5.1 Personalizzare/Impostare le Schermate

È possibile personalizzare le schermate del monitor impostando:

- Colori e motivo di fondo con i quali ogni dato di misurazione e forma d'onda vengono visualizzati.
- Visualizzazione schermate

#### 5.1.1 Cambiare lo Sfondo del Display

Selezionare "Menu" → "Color Settings".

Premere "Details" farà apparire la finestra delle impostazioni colori per ogni parametro.

- ✧ **Principal:** per accedere alle impostazioni per parametri e numeri. Sono disponibili 112 colori dai codici 0~111; ogni codice identifica un colore.
- ✧ **Theme:** per selezionare il motivo a colori del monitor, le opzioni disponibili sono: Space background, Sky blue, International fashion, e Bamboo lands in China.
- ✧ **Param BKG Color A e B:** per impostare il colore di fondo per i pannelli dei parametri. Utilizzare il colore A e il colore B come colori di fondo dei parametri visualizzati alternativamente. L'impostazione predefinita per A e B è 0. I colori sono disponibili da 0 a 85, ogni numero indica un colore. Se il colore di fondo per il primo pannello parametri è il colore A, allora il colore del secondo pannello parametri sarà il colore B, e il terzo sarà nuovamente il colore A, visualizzate alternativamente nel modo descritto.

##### 1) Impostazioni Rapide dei Colori:

Nell'elenco a tendina "  " per selezionare un motivo differente, e cambiare così i colori di ogni voce in una schermata. Le opzioni disponibili sono: Space background, Sky blue, International fashion, e Bamboo lands in China.

#### 5.1.2 Cambiare i Colori delle Forme d'Onda e dei Parametri

##### 1) Impostare i Colori dei Numeri dei Parametri:

Per impostare le informazioni parametri (ECG, ST, SpO<sub>2</sub>, RESP, TEMP e NIBP ecc.) e il colore della forma d'onda. Le procedure sono: Collocare il cursore nella casella colori, ruotate la manopola di navigazione, e selezionare il colore.

Le impostazioni colori ECG per motivo, forma d'onda e numero: la gamma è 0~111; il valore preimpostato è 16.

Le impostazioni colori ST per numero: la gamma è 0~111; il valore preimpostato è 14.

Le impostazioni colori SpO<sub>2</sub> per motivo, forma d'onda e numero: la gamma è 0~111; il valore preimpostato è 2.

Le impostazioni colori RESP per motivo, forma d'onda e numero: la gamma è 0~111; il valore preimpostato è 108.

Le impostazioni colori TEMP per numero: la gamma è 0~111; il valore preimpostato è 111.

Le impostazioni colori NIBP per numero: la gamma è 0~111; il valore preimpostato è 28.

Le impostazioni colori CO<sub>2</sub> per numero: la gamma è 0~111; il valore preimpostato è 108.

Le impostazioni colori CSI per numero: la gamma è 0~111; il valore preimpostato è 64.

Le impostazioni colori EMG per numero: la gamma è 0~111; il valore preimpostato è 12.

Le impostazioni colori SQI per numero: la gamma è 0~111; il valore preimpostato è 0.

Le impostazioni colori BS per numero: la gamma è 0~111; il valore preimpostato è 91.

## 5.2 Visualizzazione schermate

Una schermata può essere configurata nella Finestra Impostazioni. Per accedere alla Finestra Impostazioni Schermate, la procedura è la seguente: nella schermata preimpostata, muovere la manopola di navigazione sul pulsante "Views" (Schermate), e selezionare una delle etichette schermata (ad es. "Big Font"), premere "Settings" (Impostazioni), quindi la finestra di impostazioni schermate (ad es. finestra "Big Font View Settings" (Impostazioni Schermate Font Allargato)) apparirà sullo schermo.

Un metodo alternativo per accedere alla Finestra Impostazioni Schermate, se la schermata specifica è la "Big Font View Settings" (Schermata attuale), è di premere il Tasto "View Setting" (impostazione schermata) per accedere direttamente alla finestra di impostazioni schermate.

Selezionare il pulsante "Views" per accedere alla finestra delle Schermate.

**Questo monitor fornisce le seguenti viste schermate:**

- ✧ General view (Schermata generale): serve alla maggior parte dei bisogni di monitoraggio;
- ✧ Big Font view (Schermata Font Allargato): i parametri importanti vengono visualizzati con un font allargato per l'osservazione a distanza;
- ✧ All ECG Trace view (Schermata Tutti i Tracciati ECG): evidenzia le forme d'onda ECG;
- ✧ NIBP List view (Schermata Elenco NIBP): evidenzia i dati NIBP;
- ✧ RESP-oxy view (Schermata RESP-oxy): evidenzia i dati riguardanti la Respirazione e la SpO<sub>2</sub>;
- ✧ Schermata Andamenti Recente: visualizza forme d'onda e parametri insieme con un grafico di andamento dei parametri delle ultime 2 ore.

In una finestra di Impostazioni Schermate "Wave K" significa 'Canale della Forma d'onda n° K', e "Param K" significa 'Pannello parametro n° K' (K=1,2,...7), ad es. "Wave 2" è il Canale della Forma d'onda n° 2, e "Param 3" è il Pannello del parametro n°3.

### 5.2.1 General View (Schermata Generale)

Quando il monitor viene acceso, si apre sulla Schermata Generale predefinita. (Si prega di fare riferimento la monitor acquistato) Sono presenti 5 tracciati di forma d'onda sulla sinistra: forma d'onda per ECG cavo III, ECG cavo II, pletismografo SpO<sub>2</sub> e Respirazione; e sono presenti 5 pannelli sulla destra: ECG, SpO<sub>2</sub>, NIBP, RESP e TEMP.

#### 1) Descrizione:

- ✧ **La schermata generale mostra i dati e le forme d'onda dei principali parametri.**
- ✧ Normalmente, ci sono 5 tracciati di forma d'onda nell'area forma d'onda. Il primo tracciato è assegnato in modo preimpostato alla forma d'onda dell'ECG cavo II; il secondo alla forma d'onda dell'ECG cavo III; il terzo alla forma d'onda dell'ECG cavo III; il quarto alla forma d'onda del pletismografo SpO<sub>2</sub>, e il quinto alla forma d'onda della Respirazione. L'utente è libero di cambiare queste assegnazioni.

- ✧ Normalmente, ci sono 5 pannelli parametri. L'ordine dei pannelli predefinito è, dall'alto al basso: HR, TEMP, NIBP, SpO<sub>2</sub>, RESP (o CO<sub>2</sub>) e CSM e così via.

## 2) General View Settings (Impostazioni Schermata Generale):

### ➤ Waveform Settings (Impostazioni Forma d'onda):

Le impostazioni dei canali delle forme d'onda e dei pannelli dei parametri possono essere facilmente modificate. **Wave 1, Wave 2 e Wave 3** possono essere impostati su qualsiasi derivazione ECG, o possono essere direttamente spenti.

Se è selezionato "3-lead wires" (Cavo a 3 derivazioni), questo non è regolabile e impostato per essere la forma d'onda visualizzata; è possibile impostarlo da Menu→ECG→Derivazione per cambiare la forma d'onda ECG visualizzata (non torneremo su questo aspetto). L'impostazione predefinita è "ECG II".

Se è selezionato "3-lead wires" (Cavo a 3 derivazioni), in tutte le impostazioni Schermate (comprese Schermata generale, Schermata font allargato, Schermata Tutti i Tracciati ECG, Schermata Elenco NIBP, ecc.), l'utente può essere impostato soltanto sulla forma d'onda ECG attualmente visualizzata (ossia "ECGI", "ECGII" e "ECGIII").

Se la casella "Cascaded above" (A cascata sopra) è spuntata, Wave 1, Wave 2 e Wave 3 visualizzeranno lo stesso canale del segnale come tracciato in modalità a cascata.

**Wave 4 e Wave 5** possono essere impostate su "OFF", "SpO<sub>2</sub>", "RESP", "CO<sub>2</sub>" e "CSM".

Waveform Settings		Parameter Settings	
Wave 1	ECG III	Param 1	ECG
<input type="checkbox"/>	Cascaded above	Param 2	SpO <sub>2</sub>
Wave 2	ECG I	Param 3	NIBP
Wave 3	ECG II	Param 4	RESP
Wave 4	SpO <sub>2</sub>	Param 5	Temp
Wave 5	RESP		

Buttons: Default, OK, Cancel

### ➤ Parameter Settings (Impostazioni Parametri):

- ✧ I parametri 1 e 2 sono assegnati rispettivamente a ECG e SpO<sub>2</sub>, e ciò non può essere modificato. I parametri dal 3 al 7 possono essere impostati su OFF, TEMP, NIBP, RESP ecc.

Nota: forma d'onda 1~5 e Parametro 1~5 corrispondono alla forma d'onda 1~5 e Parametro 1~5. Allo stesso modo, in altre schermate, la forma d'onda 1~5 e Parametro 1~5 corrispondono a quello nella Finestra impostazioni schermate; non torneremo su questo punto.

## 5.2.2 Big Font View (Schermata Font Allargato)

### 1) Descrizione:

In questa schermata, i 3 canali di forma d'onda preimpostati nell'area forma d'onda sono forma d'onda ECG, pletismografo SpO<sub>2</sub> e forma d'onda RESP. I 4 pannelli parametri preimpostati nell'area parametri sono il pannello ECG, il pannello SpO<sub>2</sub>, il pannello NIBP e il pannello RR.

### 2) Impostazioni Schermata Font Allargato

#### ➤ Waveform Settings (Impostazioni Forma d'onda):

- ✧ Onda 1 può essere assegnata ad ogni cavo ECG, o il canale può essere spento.
- ✧ È possibile impostare Wave 2 e Wave 3 su OFF, o come un'altra onda ECG diversa da quella selezionata in Wave 1, SpO<sub>2</sub>, RESP (o CO<sub>2</sub>). Se è selezionato "3-lead wires" (Cavo a 3 derivazioni), allora Onda 2 e Onda 3 possono essere assegnati a SpO<sub>2</sub> e RESP (o CO<sub>2</sub>), o assegnati alla forma d'onda ECG in cascata attuale (ad es. ECGII).

#### ➤ Parameter Settings (Impostazioni Parametri):

- ✧ "Param 1", "Param 2" e "Param 4" possono essere impostati su OFF, ECG, SpO<sub>2</sub>, NIBP, TEMP e RESP (o CO<sub>2</sub>) e così via.
- ✧ "Param 3" può essere impostato su ECG, TEMP, NIBP, SpO<sub>2</sub> e RESP (o CO<sub>2</sub>) e così via.
- ✧ A cascata sopra: selezionarlo comporta che i primi 3 canali di forma d'onda visualizzeranno il set di forma d'onda in Forma d'onda 1, e la forma d'onda 2 e forma d'onda 3 saranno la forma d'onda a cascata della forma d'onda 1. Inoltre, in questo caso Onda 2 e Onda 3 non sono regolabili. L'impostazione predefinita è non selezionato.
- ✧ Chiudere tutte le forme d'onda: selezionarlo comporta che le forme d'onda dalla 1 alla 3 non saranno visualizzate nel pannello forme d'onda nella schermata font allargato, ma l'informazione nel pannello parametri sarà visualizzata.

## 5.2.3 All ECG Trace view (Schermata di Tutti i Tracciati ECG)

### 1) Descrizione:

In questa schermata, tutti i tracciati delle forme d'onda ECG vengono visualizzati sullo schermo contemporaneamente. Tutti i 7 tracciati delle forme d'onda ECG sono visualizzati sulla sinistra, mentre i 5 pannelli parametri sono sulla destra.

### 2) All ECG Trace View Settings (Impostazioni Schermata di Tutti i Tracciati ECG):

Le 12 forme d'onda preimpostate visualizzate nella schermata sono: ECG I, ECG II, ECG III, ECG aVR, ECG aVL, ECG aVF, ECG V1, ECG V2, ECG V3, ECG V4, ECG V5, ECG V6, le forme d'onda 1~12 non sono regolabili.

Le 7 forme d'onda preimpostate visualizzate nella schermata sono: ECG I, ECG II, ECG III, ECG aVR, ECG aVL, ECG aVF e ECG V; le forme d'onda 1~7 non sono regolabili.

Se è selezionato "3-lead wires" (Cavo a 3 derivazioni), viene mostrata la forma d'onda in cascata; la forma d'onda in cascata è impostata per essere "ECG II", "ECG I" o "ECG III".

- ✧ Il Parametro 1 e il Parametro 2 non sono regolabili, le impostazioni predefinite sono rispettivamente ECG e SpO<sub>2</sub>.

- ✧ Il Parametro 3 e il Parametro 5 possono essere impostati su OFF, TEMP, NIBP, RESP (o CO<sub>2</sub>) e così via.
- ✧ **All waves:** selezionando questa voce tutte le forme d'onda (comprese tutte le forme d'onda ECG e altre forme d'onda) verranno visualizzate sulla schermata dei tracciati ECG. L'impostazione predefinita è non selezionato.

## 5.2.4 NIBP List view (Schermata Elenco NIBP)

### 1) Descrizione:

In questa schermata, 4 canali di forma d'onda sono assegnati in modo preimpostato a ECG I, ECG II, ECG III e pletismografo SpO<sub>2</sub>. I pannelli parametro nell'area parametri sono assegnati in modo preimpostato a ECG, SpO<sub>2</sub>, NIBP, RESP e TEMP. Nella stessa schermata sarà visualizzata la Schermata elenco NIBP.

### 2) Impostazioni Schermata Elenco NIBP:

- ✧ Waveform 1 può essere impostata come OFF o un'onda ECG.
- ✧ Le forme d'onda 2 e 3 possono essere impostate su OFF, SpO<sub>2</sub> e RESP (o CO<sub>2</sub>). Per impostazione predefinita, ECG II è impostata come Wave 1, SpO<sub>2</sub> per la Waveform 2 e RESP (or CO<sub>2</sub>) per la Waveform 3.
- ✧ La forma d'onda 4 non è regolabile, l'impostazione predefinita è elenco NIBP.
- ✧ I parametri 1 e 2 non sono regolabili, l'impostazione predefinita è rispettivamente ECG e SpO<sub>2</sub>.
- ✧ I parametri 3 ~ 5 possono essere assegnati a OFF, NIBP, RESP, TEMP, CO<sub>2</sub>, CSM ecc.

## 5.2.5 Visualizzazione OxyCRG

### 1) Descrizione:

In questa Schermata, i 3 canali di forme d'onda più in alto sono preassegnati a ECG II, SpO<sub>2</sub> e RESP. La parte inferiore dell'area forme d'onda è l'Ossicardiorespirogramma, che consiste nel grafico di andamento HR, nel grafico di andamento SpO<sub>2</sub> e nella forma d'onda di Respirazione o nel grafico di andamento RR con una determinata scala temporale. Nella finestra "OxyCRG View Settings" (impostazioni Schermata OxyCRG), la scala temporale e il terzo grafico possono essere modificati se necessario (fare riferimento alla sezione successiva). Le impostazioni dell'area parametri sono simili a quella della "General View" (Schermata Generale).

### 2) OxyCRG Settings (Impostazioni OxyCRG):

- ✧ Waveform 1 può essere impostata come OFF o un'onda ECG.
- ✧ Le forme d'onda 2 e 3 possono essere impostate su OFF, SpO<sub>2</sub> e RESP (o CO<sub>2</sub>).
- ✧ La scala temporale per OxyCRG può essere impostata a 1 min, 2 min or 4 min, dove min sta per 'Minuto'.
- ✧ Il terzo grafico in OxyCRG può essere impostato su "RR Trend" (Andamento RR) o "Resp Wave" (Onda RESP).
- ✧ I parametri 1 e 2 non sono regolabili, l'impostazione predefinita è rispettivamente ECG e SpO<sub>2</sub>.
- ✧ I parametri 3 ~ 5, o il parametro 7, possono essere impostati su OFF, TEMP, NIBP, RESP, CO<sub>2</sub> e CSM ecc.

## 5.2.6 Short trends view (Schermata Andamenti Recenti)

### 1) Descrizione:

In questa schermata, diversi canali di forma d'onda possono essere visualizzati nell'area forme d'onda. I grafici di

andamento si trovano al centro dello schermo.

L'ascissa del grafico di andamento (-2h -0) riporta vari andamenti di ogni valore per parametro dal momento attuale a 2 ore prima. i pannelli di HR, SpO<sub>2</sub>, TEMP, RESP, NIBP e IBP sono visualizzati nell'area parametri.

## 2) Short Trends View Settings (Impostazioni Schermata Andamenti Recenti)

- ✧ Waveform 1 - 3 può essere impostata come OFF o come onde ECG. Le tre onde ECG, se non impostate su "Off", devono essere diverse l'una dall'altra.
- ✧ Le forme d'onda 4 e 5 possono essere impostate su OFF, SpO<sub>2</sub>, RESP (o CO<sub>2</sub>) e così via.
- ✧ L'andamento 1 non è regolabile; l'impostazione predefinita è HR.
- ✧ Gli andamenti da 2 a 5 possono essere impostati su OFF, TEMP, SpO<sub>2</sub>, RR, ST e così via.
- ✧ I parametri 1 e 2 non sono regolabili, l'impostazione predefinita è rispettivamente ECG e SpO<sub>2</sub>.
- ✧ I parametri 3 ~ 5 possono essere impostati su OFF, TEMP, NIBP, RESP (o CO<sub>2</sub>) e così via.

## 5.2.7 CSM View (Schermata CSM)

### 1) Descrizione:

In questa schermata, la forma d'onda predefinita del quarto canale è relativa al CSM. I parametri 1, 2 e 5 sono preassegnati a ECG, SpO<sub>2</sub> e CSI rispettivamente. Altri tracciati di forma d'onda e l'area parametri possono essere impostati dall'utente; fare riferimento a "CSM View Setting" (Impostazioni Schermata CSM) per ulteriori dettagli.

La forma d'onda EEG, i grafici di andamento SQI/EMG%/CSI/BS% e il simbolo dell'episodio può essere visualizzato nell'area forma d'onda CSM, il grafico a barre dell'EMG% in tempo reale verrà anch'esso visualizzato. Nella figura sopra, "80" è la scala d'ampiezza dell'ECG, "-04.00 -03.00 -02.00 -01.00 -00:00" è la scala temporale per il grafico di andamento, e "0 20 40 60 80 100" è la scala per il valore CSI.

### 2) CSM View Settings (Impostazioni Schermata CSM)

- ✧ Waveform 1 può essere impostata come OFF o un'onda ECG.
- ✧ Le forme d'onda 2 e 3 possono essere impostati su OFF, SpO<sub>2</sub> e RESP (o CO<sub>2</sub>) ecc. Le impostazioni predefinite sono "SpO<sub>2</sub>" and "RESP" rispettivamente.
- ✧ La forma d'onda 4 non è regolabile; l'impostazione predefinita è per forma d'onda EEG e grafico di andamento IQS/EMG%/CSI/BS%.
- ✧ I parametri 1, 2 e 5 non sono regolabili; l'impostazione predefinita è rispettivamente ECG, SpO<sub>2</sub> e CSI (Indice dello Stato Cerebrale).
- ✧ Parameter 3, 4 (parametri 3 e 4) possono essere impostati su OFF, TEMP, NIBP, RESP (CO<sub>2</sub>) ecc.
- ✧ CSM only: cliccare per accendere o spegnere lo schermo di monitoraggio CSM. Cliccando per attivare la funzione "CSM only", le forme d'onda 1~3 e i parametri 1~4 saranno preimpostati su "off" e non regolabili. Waveform 4 (forma d'onda 4) e Parameter 5 (parametro 5) sono preimpostati per le funzioni relative a CSM.

Attivando la funzione "CSM only" la schermata CSM visualizzerà soltanto la forma d'onda EEG, i grafici di andamento e i

parametri per CSI, EMG%, SQI e BS%, come mostrato nella figura sottostante.



## Capitolo 6 Allarmi

Gli allarmi, innescati da un parametro vitale che appare anormale o da un problema tecnico del monitor, sono portati all'attenzione dell'utente tramite indicazioni di allarme visive e uditive.

- Prima del monitoraggio di un nuovo paziente, controllare sempre che il monitor possa funzionare correttamente, che il sistema di allarme funzioni correttamente, che le impostazioni di allarme siano appropriate per il paziente prima di iniziare il monitoraggio.
- Per garantire che l'operatore possa identificare accuratamente gli allarmi, si raccomanda che la distanza tra operatore e monitor non superi i 4 metri. Se è necessario distinguere in modo chiaro un evento di allarme, si raccomanda che la distanza tra l'operatore e il monitor non sia superiore a 1 metro (non deve esserci nessun ostacolo entro la distanza visiva effettiva soprastante).

### 6.1 Categorie di Allarme

Gli allarmi del monitor possono essere classificati in tre categorie: allarmi fisiologici, allarmi tecnici e messaggi prompt.

#### 1. Allarmi fisiologici

Gli allarmi fisiologici, anche chiamati allarmi di stato paziente, sono innescati dal monitoraggio del valore di un parametro che viola i limiti di allarme impostati, o da una condizione anormale del paziente. I messaggi di allarme fisiologico sono visualizzati nell'area allarmi fisiologici.

## 2. Allarmi tecnici

Gli allarmi tecnici, anche chiamati allarmi di stato sistema, vengono innescati dal malfunzionamento del dispositivo o dalla distorsione dei dati del paziente dovuti a un uso improprio o a problemi meccanici. I messaggi di allarme tecnico sono visualizzati nell'area allarmi tecnici.

## 3. Messaggi prompt

I prompt non sono messaggi di allarme. Oltre ai messaggi di allarme fisiologici e tecnici, il monitor mostrerà alcuni messaggi che riguardano lo stato del sistema o lo stato del paziente. Messaggi di questo genere sono inclusi nella categoria di messaggi prompt e solitamente mostrati nell'area informazioni prompt. Alcuni messaggi prompt che indicano situazioni di aritmia vengono mostrati nell'area allarmi fisiologici. Per alcune misurazioni, i corrispondenti messaggi prompt vengono visualizzati nelle loro rispettive finestre parametro.

## 6.2 Livelli di Allarme

I livelli di allarme possono essere suddivisi in tre categorie a seconda della gravità: alto livello, medio livello, e basso livello. Inoltre, il monitor ha un livello di allarme preimpostato per quanto riguarda gli allarmi fisiologici e tecnici

## 6.3 Indicatori d'allarme

Quando si verifica un allarme, il monitor lo indicherà all'operatore mediante un indicazione d'allarme visiva o acustica.

### 6.3.1 Spia di allarme

Colore della spia	Livello di allarme
Rosso lampeggiante	Allarme di priorità elevata
Giallo Lampeggiante	Allarme di media priorità
Giallo	Allarme a priorità bassa
Verde	Normale

### 6.3.2 Messaggio di allarme

Quando si verifica un allarme, apparirà un messaggio di allarme nell'area allarmi fisiologici o tecnici. Il messaggio di allarme sarà mostrato in un colore diverso a seconda del livello di allarme (rosso per allarme di priorità elevata, giallo per allarme di priorità media, bianco per allarme a priorità bassa).

### 6.3.3 Dati Numerici Evidenziati

Se si verifica un allarme innescato da un superamento dei limiti di allarme, il dato numerico della misurazione verrà evidenziato.

### 6.3.4 Toni di Allarme Acustico

Il tono di allarme si distingue dal tono della frequenza cardiaca, dal tono tasti e dal tono delle pulsazioni. i toni di allarme per i livelli di allarme sono come seguono:

- ✧ Allarme di priorità elevata: Bip+Bip+doppio+Bip+pausa+Bip+Bip+doppio+Bip
- ✧ Allarme di priorità media: Bip triplo

✧ Allarme a priorità bassa: Bip singolo

 Quando si verificano contemporaneamente allarmi di livelli differente, il monitor selezionerà il livello di allarme più elevato e darà indicazioni di allarme visivo e acustico corrispondenti.

### 6.3.5 Simboli dello Stato di Allarme:

Oltre ai summenzionati indicatori di allarme, il monitor utilizza anche i seguenti simboli per indicare lo stato di allarme.

① “” significa che il suono dell’allarme è disattivato o che il volume dell’allarme è 0 (l’allarme è silenzioso); in questo caso, l’utente deve prestare una maggiore attenzione al paziente;

② “” significa che il sistema di allarme è attivo (si trovato su “Stato attivazione allarme”), e quando l’evento di allarme si verifica, o quando gli allarmi correntemente attivi non soddisfano più le condizioni di allarme, viene visualizzata l’icona “”;

③ quando si verifica una situazione di allarme, e dopo aver premuto il tasto di Reset allarme, viene mostrata l’icona “”. Spostare il cursore su questa icona consente di fare apparire la casella di testo delle impostazioni di “Alarm volume” (Volume Allarme).

#### Osservazioni:

✧  Tasto di Reset allarme: premere questo tasto consente di eseguire il reset dell’allarme in merito all’allarme attivato al momento (ciò significa che l’allarme acustico sarà spento, ma l’allarme visivo rimarrà in funzione), quindi l’icona “” verrà visualizzata nell’angolo in alto a destra dello schermo. Il monitor può rispondere a una nuova situazione di allarme in caso di reset di allarme; ciò significa che sia l’allarme acustico che quello visivo saranno in funzione in caso si presenti una nuova condizione di allarme, e contemporaneamente l’icona “” verrà visualizzata nell’angolo in alto a destra dello schermo. Premere il tasto di reset allarme una o più volte ha come unico effetto il reset dell’allarme.

✧ Descrizione dell’indicatore dello stato di allarme tecnico e dell’indicatore di allarme fisiologico

1) l’indicatore dello stato di allarme tecnico è un indicatore supplementare per “Spia d’allarme.” La sua funzione è di indicare se il sistema è in stato di allarme tecnico. Qualora il sistema fosse in stato di allarme tecnico, l’indicatore sarebbe blu; in tutti gli altri casi, esso rimane spento.

2) Nel caso si verifichi una situazione di allarme fisiologico di alta priorità, l’indicatore di allarme fisiologico “” lampeggerà in rosso; nel caso di una situazione di allarme fisiologico di media priorità, l’indicatore lampeggerà in giallo; nel caso di una situazione di allarme fisiologico di bassa priorità, l’indicatore sarà in giallo ma non lampeggerà; nel caso in cui non si verifichi alcuna situazione di allarme, l’indicatore sarà in blu e non lampeggerà.

### 6.3.6 Modificare il Volume dell’Allarme

Impostare il volume dell’allarme.

Fase 1: Selezionare “Alarm” → “Others”.

Fase 2: In “Others”, selezionare “Alarm Volume”. L’intervallo di impostazione è “0 ~ 10”, lo step è 1. Il volume è preimpostato a 5. “10” è il volume massimo.

-  Quando il suono dell'allarme è spento, il monitor non emetterà allarmi uditivi anche nel caso si presenti una nuova situazione di allarme. Per questa ragione, l'utente dovrebbe prestare molta attenzione ed esserne consapevole prima di decidere di spegnere il suono dell'allarme.
-  È opportuno non affidarsi esclusivamente al sistema di allarme acustico durante il monitoraggio. Regolare l'allarme ad un volume basso potrebbe comportare un rischio per il paziente. Tenere costantemente il paziente sotto stretta sorveglianza.
-  Mettere in pausa o spegnere gli allarmi potrebbe comportare un rischio per il paziente; si prega di prestare molta attenzione.
-  Nel caso si verificano multipli segnali di allarme contemporaneamente, il monitor mostrerà soltanto l'allarme di priorità elevata nella forma di allarme acustico e di luce allarme. Nel frattempo, tutte le informazioni riguardo i segnali di allarme, compreso le descrizioni dei messaggi, i dati numerici in risalto, ecc., saranno mostrati rispettivamente e simultaneamente sullo schermo.
-  Si consiglia agli utenti di non modificare il volume dell'allarme a un valore inferiore a quello preimpostato se non è possibile prestare stretta e costante attenzione al paziente, altrimenti la negligenza verso un allarme potrebbe causare danni irreversibili al paziente.
-  Durante il periodo di silenzio dell'allarme, ogni nuova situazione di allarme attiverà nuovamente l'allarme acustico e la funzione dell'allarme acustico riprenderà lo stato normale.

## 6.4 Comprendere le Impostazioni di allarme

Selezionare il tasto "Alarm" sulla barra di stato, quindi selezionare il parametro (ECG, SpO<sub>2</sub>, NIBP, TEMP, ecc.). È possibile rivedere e impostare i limiti di allarme, gli interruttori di allarme, e i limiti di allarme superiori/inferiori per ogni parametro, come mostrato nella figura sottostante.

General Parameter					IBP	AG/CSM	ARR	Others
PARAM	Switch	High	Low	Level				
HR	On	180	40	High				
SpO <sub>2</sub>	On	100	90	High				
SpO <sub>2</sub> _PR	On	180	40	High				
SYS	On	180	60	High				
DIA	On	120	50	High				
MAP	On	160	50	High				
NIBP_PR	On	180	40	High				

Finestra delle impostazioni di allarme (per configurazione completa)

- ◆ General parameters: i parametri generali comprendono HR, SpO<sub>2</sub>, SpO<sub>2</sub>\_PR, SYS, DIA, MAP, NIBP\_PR, RR, S-T, Temp1, Temp2 e TD.
- ◇ HR: attiva o disattiva gli allarmi di superamento dei limiti per HR, imposta i limiti superiore e inferiore, e imposta la priorità di allarme. Per la Gamma di impostazione, vedere la sezione **sottostante**. 3 livelli di priorità di allarme: high (alto), medium (medio) e low (basso).

Le impostazioni degli altri parametri sono simili a quelle di HR, pertanto non torneremo su questo aspetto.

- ◇ Previous page: cliccare per tornare alla pagina precedente.
- ◇ Next page: cliccare per andare alla pagina successiva.
- ◇ All on: selezionarlo per attivare la funzione di allarme per tutti i parametri. Questa operazione richiede una password.
- ◇ All off: selezionarlo per disattivare la funzione di allarme per tutti i parametri. Questa operazione richiede una password, ma si consiglia di non disattivare completamente la funzione di allarme.

**Note:**

1. Se l'interruttore dell'allarme dei parametri è impostato su "OFF", l'icona "❌" verrà visualizzata sul pannello parametri corrispondente. Se il pannello parametri ha due o più parametri relativi, solo l'interruttore di tutti gli allarmi per questi parametri è impostato su "OFF"; l'icona "❌" verrà visualizzata sul relativo pannello parametri. Per esempio, il pannello parametri NIBP comprende SYS, DIA e MAP, solo l'interruttore di allarme per SYS, DIA e MAP sono impostati su "OFF", quindi l'icona "❌" verrà visualizzata sul pannello NIBP.

2. Il limite di allarme superiore per SpO<sub>2</sub> è preimpostato su "100" e non è regolabile.

- ◆ Per i monitor configurati con IBP, CO<sub>2</sub>, CSM, monitoraggio AG, l'interruttore di allarme, i limiti di allarme superiore/inferiore e il livello di priorità di allarme per questi parametri può essere qui inserito.
- ◆ **ARR:** per impostare il livello di priorità allarme per 5 episodi aritmici (ARR), che includono ECG Brady, ECG Tachy, ECG Arrest, VE Run e SVE Run. Sono disponibili tre livelli di priorità di allarme: high (alto), medium (medio) e low (basso). L'utente, inoltre, può abilitare o disabilitare l'allarme per questi 5 episodi ARR.
- ◆ **Others:** per impostare il volume dell'allarme e le impostazioni di timeout dell'allarme apnea.
- ◇ **Alarm volume:** per impostare il volume dell'allarme per il monitor. La gamma di impostazione è "1~10", l'impostazione predefinita è 5. Nota: per i monitor che possiedono la funzione "Mute for Spot Check" (Silenzioso durante controllo a campione), le opzioni di impostazione sono 1~10 e "Spot Check" (Controllo a campione).
- ◇ **Apnea:** per le impostazioni di timeout dell'allarme apnea (in secondi). Le opzioni sono: off, 10, 15, 20, 25, 30, 35 e 40. Per ulteriori dettagli, si veda la sezione "**Modificare le Impostazioni RESP**".

Il log degli allarmi viene memorizzato in modo permanente nel monitor, anche in caso di spegnimento accidentale o di perdita totale dell'alimentazione, ma l'evento di spegnimento accidentale non viene registrato nel log.

Il monitor può memorizzare 2000 gruppi di eventi allarme. Quando il numero di eventi raggiunge la capacità di memorizzazione massima, l'ultimo evento andrà a sovrascrivere sugli eventi storici, ossia l'evento visualizzato è l'evento più recente del paziente attuale.

### 6.4.1 Intervallo di impostazione del limite di allarme superiore e inferiore

Selezionare "Alarm" → "General Parameter".

Parametro	Gamma di impostazione	
	Limite Superiore	Limite Inferiore
HR (bpm)	(Limite inferiore+1)~350	0~(Limite superiore-1)
S-T (mV)	(Limite inferiore+0,01)~2,50	-2,5~(Limite superiore-0,01)
SpO <sub>2</sub> (%)	(Limite inferiore+1)~100	0~(Limite superiore-1)
SpO <sub>2</sub> _PR (bpm)	(Limite inferiore+1)~300	0~(Limite superiore-1)
RR (rpm)	(Limite inferiore+1)~150	0~(Limite superiore-1)
TEMP1 (°C)	(Limite inferiore+0,1)~60,0	0~(Limite superiore-0,1)
TEMP2 (°C)	(Limite inferiore+0,1)~60,0	0~(Limite superiore-0,1)
TD (°C)	0,0~5,0	

NIBP (Unità) mmHg		Adulto	Pediatrico	Neonato
SIS	Limite Superiore	(Limite inferiore+1) ~280	(Limite inferiore+1) ~200	(Limite inferiore+1) ~135
	Limite Inferiore	29~ (Limite superiore-1)	29~ (Limite superiore-1)	29~ (Limite superiore-1)
MAP	Limite Superiore	(Limite inferiore+1) ~242	(Limite inferiore+1) ~165	(Limite inferiore+1) ~110
	Limite Inferiore	20~ (Limite superiore-1)	20~ (Limite superiore-1)	20~ (Limite superiore-1)
DIA	Limite Superiore	(Limite inferiore+1) ~232	(Limite inferiore+1) ~150	(Limite inferiore+1) ~100
	Limite Inferiore	10~ (Limite superiore-1)	10~ (Limite superiore-1)	10~ (Limite superiore-1)
NIBP (Unità) kPa		Adulto	Pediatrico	Neonato
SIS	Limite Superiore	(Limite inferiore+0,1) ~37,3	(Limite inferiore+0,1) ~26,7	(Limite inferiore+0,1) ~18,0
	Limite Inferiore	3,9~ (Limite superiore-0,1)	3,9~ (Limite superiore-1)	3,9~ (Limite superiore-0,1)

MAP	Limite Superiore	(Limite inferiore+0,1) ~32,3	(Limite inferiore+0,1) ~22,0	(Limite inferiore+0,1) ~14,7
	Limite Inferiore	2,7~ (Limite superiore-0,1)	2,7~ (Limite superiore-0,1)	2,7~ (Limite superiore-0,1)
DIA	Limite Superiore	(Limite inferiore+0,1) ~30,1	(Limite inferiore+0,1) ~20,0	(Limite inferiore+0,1) ~13,3
	Limite Inferiore	1,3~ (Limite superiore-0,1)	1,3~ (Limite superiore-0,1)	1,3~ (Limite superiore-0,1)

Nota: I seguenti parametri sono opzionali

Parametro		Gamma di impostazione	
		Limite Superiore	Limite Inferiore
CO <sub>2</sub> (mmHg)	EtCO <sub>2</sub>	(Limite inferiore+1) ~160	0~ (Limite superiore-1)
	FiCO <sub>2</sub>	(Limite inferiore+1) ~60	0~ (Limite superiore-1)
IBP (mmHg)	ART	(Limite inferiore+1) ~300	0~ (Limite superiore-1)
	PA	(Limite inferiore+1) ~120	-6~ (Limite superiore-1)
	CVP	(Limite inferiore+1) ~40	-10~ (Limite superiore-1)
	RAP	(Limite inferiore+1) ~40	-10~ (Limite superiore-1)
	PAS	(Limite inferiore+1) ~40	-10~ (Limite superiore-1)
	ICP	(Limite inferiore+1) ~40	-10~ (Limite superiore-1)
	AUXP1	(Limite inferiore+1) ~300	50~299
	AUXP2	(Limite inferiore+1) ~300	50~299
CSI		(Limite inferiore+1) ~100	0~(Limite superiore-1)
AG (%)	EtCO <sub>2</sub>	(Limite inferiore+0,1) ~15	0~(Limite superiore-0,1)
	FiCO <sub>2</sub>	(Limite inferiore+0,1) ~14,9	0~(Limite superiore-0,1)
	EtN <sub>2</sub> O	(Limite inferiore+1) ~100	0~(Limite superiore-1)
	FiN <sub>2</sub> O	(Limite inferiore+1) ~99	0~(Limite superiore-1)
	EtAA1	(Limite inferiore+0,1) ~15	0~(Limite superiore-0,1)
	FiAA1	(Limite inferiore+0,1) ~15	0~(Limite superiore-0,1)
	EtAA2	(Limite inferiore+0,1) ~15	0~(Limite superiore-0,1)
	FiAA2	(Limite inferiore+0,1) ~15	0~(Limite superiore-0,1)

## 6.4.2 Valore Preimpostato del Limite di Allarme

Parametro \ Tipo		Adulto	Pediatrico	Neonato
FC	Limite Superiore	180 bpm	200 bpm	220 bpm
	Limite Inferiore	40 bpm	50 bpm	50 bpm
RR	Limite Superiore	30 rpm	30 rpm	100 rpm
	Limite Inferiore	8 rpm	8 rpm	30 rpm
TEMP	Limite Superiore	39 °C	39 °C	39 °C
	Limite Inferiore	35 °C	35 °C	35 °C
SIS	Limite Superiore	180 mmHg	130 mmHg	110 mmHg
	Limite Inferiore	60 mmHg	50 mmHg	50 mmHg
DIA	Limite Superiore	120 mmHg	90 mmHg	90 mmHg
	Limite Inferiore	50 mmHg	40 mmHg	30 mmHg
MAP	Limite Superiore	160 mmHg	110 mmHg	100 mmHg
	Limite Inferiore	50 mmHg	40 mmHg	30 mmHg
SpO <sub>2</sub>	Limite Superiore	100%	100%	100%
	Limite Inferiore	90%	85%	85%
Segmento S-T	Limite Superiore	+1,00mV	+1,00mV	+1,00mV
	Limite Inferiore	-1,00mV	-1,00mV	-1,00mV
EtCO <sub>2</sub>	Limite Superiore	50 mmHg	50 mmHg	45 mmHg
	Limite Inferiore	25 mmHg	25 mmHg	30 mmHg
FiCO <sub>2</sub>	Limite Superiore	4 mmHg	4 mmHg	4 mmHg
	Limite Inferiore	0	0	0
PR	Limite Superiore	180 bpm	200 bpm	220 bpm
	Limite Inferiore	40 bpm	50 bpm	50 bpm
TD		2 °C	2 °C	2 °C
CSI	Limite Superiore	60	60	60
	Limite Inferiore	40	40	40
ART	Limite Superiore	200 mmHg	160 mmHg	140 mmHg
	Limite Inferiore	10 mmHg	10 mmHg	10 mmHg
PA	Limite Superiore	120 mmHg	100 mmHg	90 mmHg
	Limite Inferiore	10 mmHg	10 mmHg	10 mmHg
CVP	Limite Superiore	30 mmHg	30 mmHg	30 mmHg
	Limite Inferiore	-10 mmHg	-10 mmHg	-10 mmHg
RAP	Limite Superiore	30 mmHg	30 mmHg	30 mmHg
	Limite Inferiore	-10 mmHg	-10 mmHg	-10 mmHg

PAS	Limite Superiore	30 mmHg	30 mmHg	30 mmHg
	Limite Inferiore	-10 mmHg	-10 mmHg	-10 mmHg
ICP	Limite Superiore	30 mmHg	30 mmHg	30 mmHg
	Limite Inferiore	-10 mmHg	-10 mmHg	-10 mmHg
AUXP1	Limite Superiore	200 mmHg	160 mmHg	140 mmHg
	Limite Inferiore	-30 mmHg	-30 mmHg	-30 mmHg
AUXP2	Limite Superiore	200 mmHg	160 mmHg	140 mmHg
	Limite Inferiore	-30 mmHg	-30 mmHg	-30 mmHg
AG	EtCO <sub>2</sub>	Limite Superiore	6,6%	
		Limite Inferiore	3,3%	
	FiCO <sub>2</sub>	Limite Superiore	0,5	
		Limite Inferiore	0	
	EtN <sub>2</sub> O	Limite Superiore	55	
		Limite Inferiore	0	
	FiN <sub>2</sub> O	Limite Superiore	53	
		Limite Inferiore	0	
	EtAA1	Limite Superiore	3,0	
		Limite Inferiore	0	
	FiAA1	Limite Superiore	2,0	
		Limite Inferiore	0	
	EtAA2	Limite Superiore	3,0	
		Limite Inferiore	0	
	FiAA2	Limite Superiore	3,0	
		Limite Inferiore	0	

1. Ad eccezione del volume dell'allarme acustico, che può essere regolato, le altre caratteristiche degli allarmi, quali le impostazioni della priorità degli allarmi, la luce degli allarmi lampeggianti, ecc., non possono essere regolate dagli utenti. Inoltre, tutti gli allarmi in questo monitor paziente sono allarmi di tipo "non-latched" (non-bloccato), ovvero, quando una situazione di allarme scompare, l'allarme corrispondente si arresterà automaticamente. L'intervallo di volume degli allarmi è indicata qui di seguito:

- ✧ Massimo: 0 dB~80 dB (La distanza fra la parte anteriore del dispositivo e lo strumento di test è di 1 m)
- ✧ Medio: 0 dB~75 dB (La distanza fra la parte anteriore del dispositivo e lo strumento di test è di 1 m)
- ✧ Inferiore: 0 dB~70 dB (La distanza fra la parte anteriore del dispositivo e lo strumento è 1 m)

2. Le impostazioni di allarme sono stabili; ciò significa che le precedenti impostazioni saranno mantenute anche in caso di spegnimento del monitor paziente dovuto a un'inaspettata interruzione di energia e conseguente riavvio manuale.

☛ Può verificarsi una situazione di PERICOLO se si utilizzano differenti impostazioni di allarme per la stessa apparecchiatura o per apparecchiature simili in una singola area.

## 6.5 Verifica funzione di Allarme

Quando il monitoraggio si avvia, viene eseguito un test automatico. La luce dell'allarme si accenderà e il sistema emetterà un Bip. Ciò sta a indicare che gli indicatori degli allarmi acustico e visivo funzionano correttamente.

Per condurre ulteriori test di allarmi relative a singole misurazioni, eseguire la misurazione su se stessi (per esempio SpO<sub>2</sub> o CO<sub>2</sub>) o accedere alla modalità Demo, oppure utilizzare un simulatore. Quindi, regolare i limiti di allarme e controllare che l'allarme si comporti nel modo corretto.

## 6.6 Situazioni di Allarme

Quando si verifica una situazione di allarme, seguire le seguenti fasi e agire in modo appropriato:

1. Controllare le condizioni del paziente.
2. Confermare il parametro di allarme o la categoria di allarme.
3. Identificare l'origine dell'allarme.
4. Agire in modo appropriato per eliminare la condizione che ha dato origine all'allarme.
5. Assicurarsi che la condizione che ha dato origine all'allarme sia stata corretta.

# Capitolo 7 Monitoraggio ECG

## 7.1 Introduzione

L'elettrocardiogramma (ECG) è uno strumento utilizzato principalmente per la valutazione dell'attività elettrica del cuore. I segnali ECG vengono rilevati da elettrodi posti sulla superficie della pelle; questo dispositivo connette i segnali ECG e li rappresenta sul monitor come forme d'onda e valori numerici, quali ad esempio la frequenza cardiaca. La misurazione del segmento ST e la rilevazione di aritmie sono altre due funzioni dei segnali ECG.

Gli elettrodi ECG collegano il paziente e le derivazioni e/o il cavo ECG, le derivazioni e/o il cavo sono collegati al monitor. La selezione del tipo di elettrodi e la posizione degli elettrodi stessi sono aspetti molto importanti per garantire una misurazione ECG accurata.

## 7.2 Informazioni in Materia di Sicurezza

- Con questo monitor paziente possono essere utilizzati soltanto cavi ECG e/o derivazioni forniti dal produttore; l'utilizzo di cavi di altri produttori potrebbe essere causa di prestazioni anomale o scarsa protezione durante l'uso del defibrillatore.
- Utilizzare sul paziente lo stesso tipo di elettrodi autorizzati e che non abbiano superato il loro ciclo di vita. Se si riscontrano effetti collaterali quali allergie sulla pelle, la misurazione deve essere arrestata immediatamente. È proibito applicare elettrodi a pazienti che presentino lesioni o gangrena.
- Per quanto riguarda le misurazioni su pazienti portatori di pacemaker, il misuratore della frequenza cardiaca ignora il battito del pacemaker grazie alla funzione di inibizione del battito del pacemaker, ma nel caso di pacemaker con battito mancante, la funzione di inibizione potrebbe non essere del tutto efficace. Pertanto, è importante osservare attentamente le forme d'onda ECG e NON affidarsi completamente alla frequenza cardiaca riportata e al sistema di allarme durante il monitoraggio di un paziente portatore di pacemaker.

-  Una connessione inadeguata con l'unità elettrochirurgica potrebbe non soltanto causare bruciature, ma danneggiare il monitor o essere causa di misurazione erronee allo stesso tempo. Si possono intraprendere alcune misure per evitare questa situazione, quali NON utilizzare piccoli elettrodi per ECG, scegliere una posizione distante dal percorso stimato delle onde hertziane, utilizzare elettrodi elettrochirurgici di ritorno più grandi e connetterli adeguatamente al paziente.
-  In modalità operativa, il monitor può essere utilizzato con un'unità elettrochirurgica. L'operatore del monitor deve garantire la sicurezza dei pazienti durante l'utilizzo dell'unità elettrochirurgica in conformità con le istruzioni fornite in questo manuale. Dopo l'eliminazione dell'alta frequenza di segnale e dell'alta frequenza del campo elettromagnetico, il monitor può essere impostato alla precedente modalità operativa entro 10 secondi senza la perdita dei dati salvati.
-  Non utilizzare il monitor con l'unità elettrochirurgica se in modalità non-operativa, né con apparecchiature elettriche su larga scala, come strumenti ultrasonici, di radiologia e per la risonanza magnetica, i quali potrebbero causare interferenze elettromagnetiche al monitor o provocare danni all'operatore.
-  È vietato mettere a contatto le parti conduttive degli elettrodi, le derivazioni e i cavi con ogni altra parte conduttiva (compresa la messa a terra).
-  Questo monitor paziente è in grado di resistere alla scarica del defibrillatore e alle interferenze provenienti dall'unità elettrochirurgica. È possibile che le letture non siano accurate per un breve periodo dopo o durante l'uso del defibrillatore o dell'unità elettrochirurgica.
-  L'onda transitoria causata da un corto circuito durante la misurazione può causare artefatti e segnali ECG che mostrano letture della frequenza cardiaca errata, o attivare un falso allarme. Le possibilità che questa situazione transitoria si verifichi saranno ridotte se gli elettrodi e i cavi sono collegati nelle posizioni idonee come descritto nelle istruzioni del presente manuale.
-  È possibile che i cavi e/o le derivazioni ECG subiscano danni durante l'utilizzo del defibrillatore. Se i cavi e/o le derivazioni vengono riutilizzati, si consiglia di eseguire prima una verifica funzionale.
-  Quando il monitor è inutilizzabile a causa del sovraccarico di segnale ECG o della saturazione di una qualsiasi parte dell'amplificatore, apparirà il messaggio "Lead(s) off" (Derivazione/i scollegata/e) per segnalarlo all'operatore.
-  L'utente dovrà accertarsi che nessun pericolo prevedibile possa essere provocato dalla somma di correnti di dispersione quando si interconnettono vari elementi del monitor.
-  Quando si connette o si disconnette il cavo ECG, accertarsi di afferrare la testa del connettore per estrarlo.

## 7.3 Preparazione al Monitoraggio ECG

### 7.3.1 Preparare il Paziente e il Dispositivo

#### 1. Preparazione della cute

La qualità della forma d'onda ECG visualizzata sul monitor è la diretta conseguenza della qualità del segnale elettrico ricevuto dall'elettrodo. Una preparazione della cute adeguata è essenziale per garantire una buona qualità del segnale dell'elettrodo. Una buona qualità del segnale dell'elettrodo fornisce al monitor una informazione valida per processare i dati dell'ECG. Per assicurare una sufficiente quantità di materiale elettrolitico sulla pelle del paziente, è necessario inumidire i siti di misurazioni con isopropanolo al 70%. Ciò è normalmente sufficiente quando si effettua il monitoraggio ECG per un periodo di tempo breve (dai 30 ai 60 minuti).

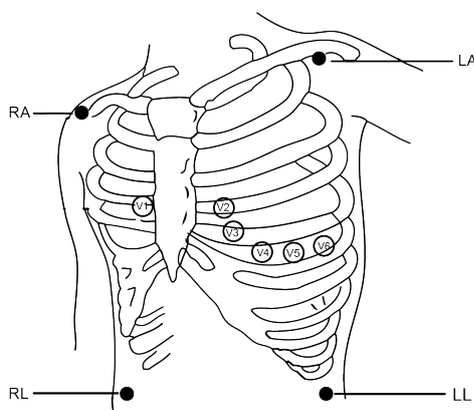
2. Collegare il cavo al connettore contrassegnato all'icona "ECG" sul pulpito di input dei segnali,
  3. Posizionare l'elettrodo sul paziente in base alla **Sezione 7.3.2**.
  4. Collegare le derivazioni ECG all'elettrodo.
  5. Assicurarsi che il monitor sia acceso e pronto per il monitoraggio.
  6. Dopo avere avviato il monitor, se gli elettrodi si allentano o si scollegano durante il monitoraggio, il sistema visualizzerà "LEAD OFF" sullo schermo per allertare l'operatore.
- ✧ È possibile che la forma d'onda ECG non venga visualizzata quando si utilizza il cavo ECG a 3 derivazioni mentre il "Cavo" è impostato a "5" nel menu di impostazione parametri ECG. Possono essere ottenuti soltanto singoli canali di segnale ECG quando si utilizzano cavi a 3 derivazioni e il "Cavo" è impostato a "3"; questo segnale ECG può essere selezionato tra Derivazione I, II e III.
  - ✧ In modo da ottenere altre Derivazioni dei segnali ECG, quali aVL, aVR, aVF e V, è necessario utilizzare un cavo ECG a 5 derivazioni, e il "Cavo" deve essere impostato a "5". In questo caso, 7 derivazioni del segnale ECG (Derivazione I, II, III, aVL, aVR, aVF, V) possono essere ottenute e visualizzate simultaneamente.

**Nota:**

Se si riscontrano effetti collaterali quali reazioni allergiche o prurito, rimuovere immediatamente gli elettrodi dal paziente.

 Questo simbolo indica che il cavo e gli accessori sono progettati per un livello di protezione contro le scosse elettriche di tipo "CF" e sono a prova di scarica del defibrillatore.

### 7.3.2 Posizionamento degli Elettrodi ECG



**Posizionamento degli Elettrodi**

Le derivazioni ECG e le loro posizioni corrispondenti sono le seguenti:

Connessione elettrodo 1 (Standard CEI)		Connessione elettrodo 2 (Standard AHA)		Posizione elettrodo sulla superficie del corpo
Codice colore	Etichetta su connessione derivazione	Codice colore	Etichetta su connessione derivazione	
Rosso	R	Bianco	RA	Braccio destro: L'intersezione tra la linea centrale della clavicola destra e la costola 2

Giallo	L	Nero	LA	Braccio sinistro: L'intersezione tra la linea centrale della clavicola sinistra e la costola 2
Verde	F	Rosso	LL	Gamba sinistra: Parte sinistra dell'addome superiore
Nero	N/RF	Verde	RL	Gamba destra: Parte destra dell'addome superiore
Bianco	C	Marrone	V	Una delle posizioni seguenti (C1-C6 o V1-V6) sul petto
Bianco/rosso	C1	Marrone	V1	4° Spazio Intercostale sul bordo esterno dello sterno.
Bianco/giallo	C2	Marrone/giallo	V2	4° spazio IC sul bordo esterno dello sterno
Bianco/verde	C3	Marrone/verde	V3	Punto di mezzo fra V2 e V4
Bianco/ marrone (blu)	C4	Marrone/blu	V4	5° spazio IC sulla linea di mezzo della clavicola
Bianco/nero	C5	Marrone/rosso	V5	Linea ascellare anteriore sinistra al livello orizzontale di V4
Bianco/viola	C6	Marrone/viola	V6	Linea mediascellare sinistra al livello orizzontale di V4

## 7.4 Comprendere il display ECG

Il vostro display potrebbe essere configurato in modo da apparire leggermente diverso.

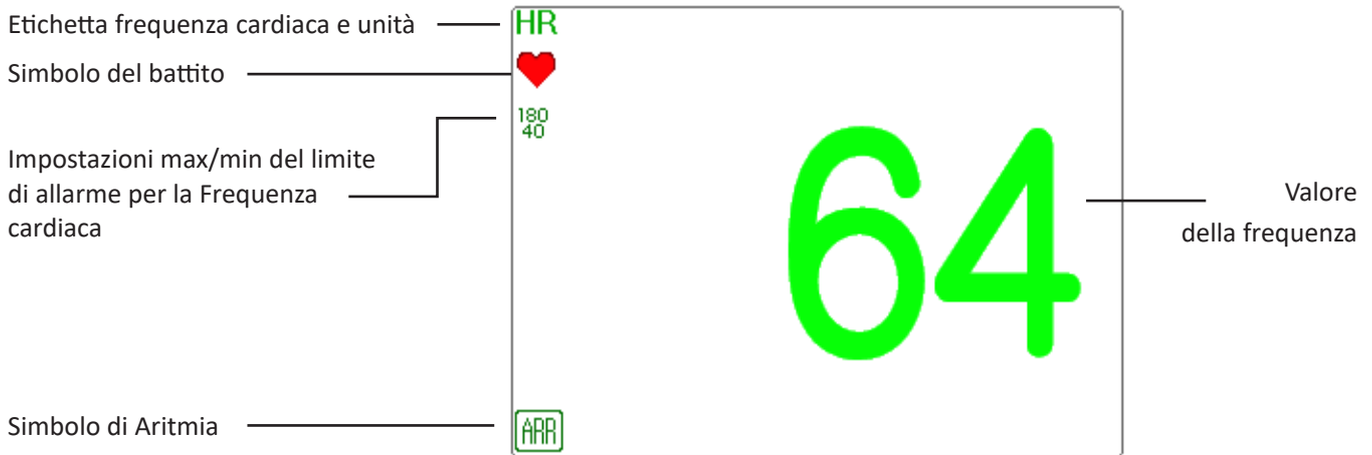
### forma d'onda ECG



- ✧ “ECG”: etichetta parametro.
- ✧ “III”: Derivazione ECG. III significa derivazione ECG III.
- ✧ “25mm/s”: velocità di scansione forma d'onda ECG; l'unità è “mm/s”.
- ✧ “X1”: Guadagno della forma d'onda ECG. “X1” indica la scala della forma d'onda con guadagno di base.
- ✧ “MONI”: Modalità di filtraggio ECG. Sono presenti tre tipi: diagnosi, monitoraggio e utilizzo.

- ✧ “ST+0.02mV”: Valore del segmento S-T; nell’esempio il valore è 0,02mV.

### Pannello Frequenza Cardiaca:



- ✧ “HR”: frequenza cardiaca. Il numero 64 sulla destra corrisponde alla misurazione della frequenza cardiaca.
- ✧ “bpm”: l’unità della frequenza cardiaca, significa “battiti al minuto”.
- ✧ “

## 7.5 Modificare le Impostazioni ECG

Selezionare “Menu” → “ECG” per accedere alle impostazioni ECG.

Nota: in base alle differenti configurazione delle funzioni, la finestra di impostazioni dei parametri ECG potrebbe essere differente; si prega di fare riferimento al monitor acquistato.

- ✧ **Speed (Velocità)**: la velocità di scansione della forma d’onda ECG; sono disponibili 4 opzioni: 6,25 mm/s, 12,5 mm/s, 25 mm/s e 50 mm/s. L’impostazione predefinita è 25mm/s.
- ✧ **Filter (Filtro)**: Modalità di filtraggio ECG; sono disponibili 3 opzioni: MONI, DIAG, e OPER.

**DIAG**: larghezza di banda estesa per fornire forme d’onda ECG alla qualità del livello di diagnosi.

**MONI**: larghezza di banda normale per fornire forme d’onda ECG prive di disturbi per un monitoraggio efficace.

**OPER**: larghezza di banda stretta per ridurre al minimo le interferenze provenienti dall’unità elettrochirurgica durante l’uso.

l’impostazione predefinita è “MONI”.

#### Note:

1. Per differenti finestre di impostazione ECG, e quando la modalità di filtraggio ECG è impostata su “OPER”, voci quali “Wires”, “Lead” e “Pacer” sono visualizzate in grigio e non sono regolabili. La voce “Wires” è fissata per essere “3 lead wires”, la voce “Lead” è fissata per essere derivazione “II”, la voce “Pacer” è fissata per essere non selezionabile.

2. Se l'ampiezza di una forma d'onda ECG è troppo larga, il vertice della forma d'onda potrebbe non essere visualizzato. In questo caso, è opportuno modificare adeguatamente il guadagno della forma d'onda.

- ✧ **Gain (Guadagno):** Il guadagno ECG dispone delle opzioni: x1/8, x1/4, x1/2, x1, x2, x4 e Auto. "Auto" indica il controllo automatico del guadagno. L'impostazione predefinita è "x1".

x1/8: 1/8 del guadagno di base; x1/4: 1/4 del guadagno di base;

x1/2: 1/2 del guadagno di base; x1: il guadagno di base;

x2: il doppio del guadagno di base; x4: 4 volte il guadagno di base;

Auto: controllo del guadagno automatico; Il guadagno di base è 10 mm/mV.

- ✧ **Notch:** il filtro del livello che può essere selezionato soltanto in modalità filtraggio "DIAG". 3 opzioni: OFF, 50Hz, 60Hz. L'impostazione predefinita è 50Hz.

- ✧ **Wires (Cavi):** L'impostazione predefinita è "5-lead" (5 derivazioni); è necessario selezionare l'impostazione ECG con "5-lead" (5 derivazioni) per ottenere tutti i segnali ECG compresi Derivazione I, II, III, aVR, aVL, aVF, e V. L'utente può ugualmente scegliere l'impostazione a "3-lead" (3 derivazioni). Quando viene scelto "3-lead" (3 derivazioni), per rilevare i segnali ECG sono utilizzati soltanto gli elettrodi di R/RA, L/LA e F/LL, e l'utente può selezionare solo il segnale ECG della Derivazione I, o II, o III; l'impostazione predefinita è la Derivazione "II".

Nota: se il vostro monitor è configurato con la funzione ECG a 12 derivazioni, è possibile impostare "Wires" su "5-lead" (5 derivazioni) o "12-lead" (12 derivazioni) per ottenere i segnali ECG. Quando viene scelto "12-lead" (12 derivazioni), verrà visualizzata la forma d'onda della derivazione I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1~V6 nella schermata Tutti i Tracciati ECG.

- ✧ **Cal 1mV:** Generare internamente il segnale di calibrazione 1mV. Questo segnale è utilizzato per testare l'ampiezza del segnale del monitor. Deve essere deselezionato durante il normale uso. L'impostazione predefinita prevede che sia deselezionato.
- ✧ **Grid:** L'interruttore per le linee della griglia che appaiono sullo sfondo della forma d'onda ECG. L'impostazione predefinita è OFF.
- ✧ **Pacer:** Abilita il rilevamento del battito del pacemaker cardiaco. L'impostazione predefinita prevede che sia deselezionato. Quando viene selezionato "Pacer", la funzione di rilevamento del battito del pacemaker cardiaco sarà attiva. Un segno "⏏" sarà sovrapposto alla forma d'onda ECG (come mostrato nell'immagine successiva) se il battito del pacemaker è rilevato mentre il paziente ha un pacemaker cardiaco.



**Nota:**

la funzione di inibizione del battito del pacemaker è sempre attiva per il calcolo della Frequenza cardiaca, a prescindere dal fatto che la funzione di rilevamento del battito del pacemaker cardiaco sia attiva.

- ✧ **PARM:** per accedere alle impostazioni di allarme HR. Si veda la sezione "Comprendere le Impostazioni di Allarme".

## 7.6 Rilevamento di Aritmie e Apprendimento del Modello

✧ **ARR:** Analisi di aritmie nell'ECG

**ARR switch:** l'interruttore per il rilevamento di aritmie. L'impostazione predefinita è ON. Questo interruttore non ha effetto per la funzione di allarme per 5 episodi ARR (ECG Brady, ECG Tachy, ECG Arrest, VE Run e SVE Run). Ciò significa che il rilevamento e l'allarme per 5 episodi ARR è preimpostato su ON e non è regolabile.

**Extra ARR Learning:** indicazione dello stato di apprendimento ARR o attivazione dell'apprendimento ARR manuale.

Quando ARR è impostato su "ON", il dispositivo comincerà automaticamente l'apprendimento del segnale ECG regolare per il rilevamento ARR e l'icona  verrà visualizzata. Quando, dopo un certo periodo di tempo l'apprendimento del dispositivo sarà terminato, l'icona diventerà . La forma d'onda dell'aritmia rilevata verrà visualizzata sul terzo o ultimo canale di forma d'onda ECG; nel caso in cui vi sia soltanto un canale di forma d'onda ECG, la forma d'onda dell'aritmia rilevata verrà visualizzata nuovamente e la sua immagine bloccata su questo canale per 8 secondi. La forma d'onda dell'aritmia verrà visualizzata nuovamente sul canale di forma d'onda a cascata se c'è una singola derivazione del segnale ECG visualizzata con canali di forme d'onda a cascata.

Nota: Dal momento che il rilevamento di aritmie necessita come riferimento un modello di forma d'onda ECG, che è una parte di una normale forma d'onda ECG con ritmo regolare e ampiezza stabile, è necessario riattivare l'apprendimento del modello quando il paziente è cambiato, oppure il rilevamento di aritmie sarà scorretto. Per un rilevamento migliore delle aritmie, si raccomanda di attendere una forma d'onda ECG pulita e stabile prima di avviare il rilevamento ARR durante il monitoraggio.

**Nota:**

- ✎ **Durante il rilevamento di aritmie, è possibile che si verifichi un rilevamento erroneo se compare la forma d'onda non ECG (ad es. forma d'onda quadrata o triangolare).**
- ✎ **Prima di avviare il segnale di calibrazione 1 mV, si prega di spegnere il rilevamento di aritmie.**
- ✎ **Durante il rilevamento di aritmie, l'apprendimento del modello ha grande importanza. Il dispositivo necessita un gruppo di forme d'onda stabili di un complesso QRS per sviluppare questo modello. Qualora il rilevamento di aritmie si rivelasse errato, si prega di riattivare l'apprendimento del modello al fine di ottenere un modello corretto.**

Quando il dispositivo viene riavviato, il rilevamento dell'aritmia viene reimpostato allo stato predefinito.

- 🔔 Il programma di analisi delle aritmie è stato progettato per rilevare eventuali aritmie ventricolari. Non è programmato per rilevare aritmie atriali o sopraventricolari. Potrebbe erroneamente identificare l'assenza o la presenza di una aritmia. Per questa ragione, è necessario che il medico analizzi le informazioni sulle aritmie congiuntamente ad altri riscontri clinici.
- 🔔 Prestare attenzione ad avviare nuovi apprendimenti del modello soltanto in presenza di ritmo normale e quando il segnale ECG sia relativamente privo di disturbi. Se l'apprendimento del modello avviene durante il ritmo ventricolare, il ritmo ectopico potrebbe essere erroneamente interpretato come il normale complesso QRS. Ciò potrebbe risultare in un mancato rilevamento degli episodi conseguenti di V-Tach e V-fib.

### 7.6.1 Comprendere la Tipologia di ARR

N.	Abbreviazione	Nome completo/Descrizione
1	Asistolia	Asistolia
2	V-Fib	Fibrillazione ventricolare
3	Vent Tachy	Tachicardia ventricolare
4	Vent Brady	Bradicardia ventricolare
5	Nonsus V-tach	Tachicardia ventricolare non sostenuta
6	Vent rhythm	Ritmo ventricolare
7	Run PVCs	Più di due contrazioni ventricolari premature consecutive
8	Pair PVCs	Una coppia di contrazioni ventricolari consecutive
9	R on T	Onda R che interrompe le onde T
10	Vent bigeminy	Bigeminy ventricolare
11	Vent trigeminy	Trigeminy ventricolare
12	PVCs/min	Contrazioni ventricolari al minuto premature
13	Multiform PVC	Contrazione ventricolare prematura multiforme
14	PVC	Contrazione ventricolare prematura
15	Extreme Tachy	Tachicardia estrema
16	Extreme Brady	Bradicardia estrema
17	SV Tachy	Tachicardia sopraventricolare
18	SV Brady	Bradicardia sopraventricolare
19	A-Fib	Fibrillazione atriale
20	A-Fib (HR High)	Fibrillazione atriale (frequenza cardiaca elevata)
21	A-Fib end	Fine fibrillazione atriale
22	Irr Rhythm	Ritmo irregolare
23	Irr Rhy End	Fine ritmo irregolare
24	Pausa	Pausa battico cardiaco
25	Pauses/min	Pause al minuto battico cardiaco
26	Miss beat	Battito mancato
27	Pacer Not Pacing	Pacemaker non scandisce il ritmo
28	Pacer Not Capture	Pacemaker non cattura

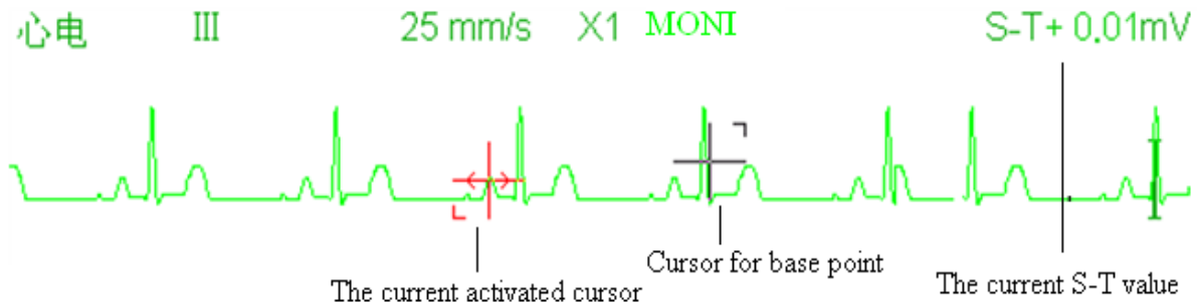
## 7.7 Monitoraggio del Segmento S-T

### Misurazione Manuale del Segmento S-T:

L'operatore può utilizzare la Manopola di Navigazione per eseguire manualmente la misurazione del segmento ST; il valore verrà visualizzato con "S-T+0.xxx mV". Sullo schermo sono presenti 2 cursori a croce. Quando la croce è visualizzata in rosso, significa che è attivato. Le frecce ( e ) sulla croce in rosso indicano le direzioni in cui si muove il cursore a croce quando si utilizza la Manopola di Navigazione. Premere la Manopola di Navigazione consente di cambiare direzione

del cursore a croce o cambiare lo stato del sensore a croce.

La misurazione del valore ST risulterà accurata soltanto nella modalità “Diagnosis” (Diagnosi), mentre il valore ST ha minore importanza nelle altre modalità. Nella modalità “Diagnosis”, quando un episodio ARR viene rilevato, il valore ST serve soltanto come riferimento.



 L'algoritmo di misurazione del Segmento ST è stato testato per verificarne l'accuratezza dei dati misurati. Il significato dei cambiamenti del segmento S-T può essere determinato soltanto da un medico.

## 7.8 Fermare l'Immagine delle Forma d'onda

Quando vengono visualizzate forme d'onda sullo schermo, premere il tasto Fermoimmagine per accedere alla schermata del Fermoimmagine delle forme d'onda. Durante il Fermoimmagine, il simbolo “” e il tempo del fermoimmagine verranno visualizzati sul display nell'angolo in alto a destra dell'area di forma d'onda. A quel punto, l'operatore può eseguire la misurazione S-T e ottenere il valore del segmento ST in tempo reale.

È possibile eseguire 2 tipi di Fermoimmagine: “ECG waves”, “EEG” (se disponibile) e “All waves”, che può essere impostato nella finestra di impostazioni del sistema.

## 7.9 Fattori che Influenzano il Segnale ECG

- ✧ Interferenze provenienti dall'Unità Elettrochirurgica;
- ✧ Impostazione scorretta della modalità di filtraggio;
- ✧ Cattiva messa a terra;
- ✧ Elettrodi non correttamente posizionati;
- ✧ Utilizzo di elettrodi scaduti oppure utilizzo ripetuto di elettrodi monouso;
- ✧ La cute su cui è posizionato l'elettrodo non è pulita, oppure vi è un cattivo contatto causato da pelle morta e/o peli;

## 7.10 Acquisizione dell'ECG a 12 derivazioni per l'analisi (opzionale)

Questa funzione è disponibile per alcuni modelli di monitor.

Il monitor può acquisire le onde ECG a 12 derivazioni di una durata definita e inviarle all'intelligenza artificiale che alimenta il sistema AI-ECG per l'analisi ECG. È possibile visualizzare il risultato dell'analisi nel sistema AI-ECG.

È possibile acquisire i dati ECG a 12 derivazioni nel modo seguente:

- 1 Assicurarsi che **Wires** sia impostato su **12-Lead** nella finestra di dialogo **ECG Settings**.
- 2 Selezionare **Menu – Views**.

- 3 Selezionare **All ECG Trace**, quindi uscire dalla finestra. La schermata corrente si trova nella vista **All ECG Trace**.
- 4 Selezionare **Menu – ECG Analyzer**.
- 5 Nella finestra a comparsa ECG Analyzer, selezionare il tempo di acquisizione tra 10 sec, 20 sec, 30 sec, 1 min.
- 6 Selezionare **Start**. L'acquisizione ECG ha inizio e i dati ECG sono automaticamente caricati nel sistema AI-ECG quando l'acquisizione è terminata.

 **Nota**

L'acquisizione ECG a 12 derivazioni può essere unicamente condotta nella vista All ECG Trace.

 **Nota**

Una volta che ECG è acquisito, i dati ECG vengono automaticamente memorizzati nei registri per la revisione. Se il monitor non carica i dati ECG nel sistema AI-ECG a causa della connessione di rete, è possibile caricarli nuovamente selezionando i registri in Review - ECG Report.

### **Impostazione sistema AI-ECG**

Per portare a termine l'analisi ECG, è necessario configurare il monitor per stabilire la connessione tra il monitor e il sistema AI-ECG, prima di caricare i dati ECG:

- 1 Selezionare **Menu – System Settings**.
- 2 Selezionare la scheda **AI-ECG**.
- 3 Configurare l'account Operatore, l'ID dispositivo, l'IP del server AI-ECG ecc.

## **Capitolo 8 Monitoraggio della Respirazione (RESP)**

### **8.1 Introduzione**

La Respirazione è monitorata mediante la misurazione dell'impedenza attraverso il torace tramite elettrodi posizionati sul petto. Quando il paziente respira o è ventilato, il volume dell'aria nei polmoni cambia, generando modifiche dell'impedenza tra gli elettrodi. Il dispositivo applica corrente ad alta frequenza nel corpo in modo sicuro tramite gli elettrodi ECG, e misura i cambiamenti del voltaggio tra gli elettrodi per restituire l'impedenza toracica; il monitoraggio ECG non ne viene influenzato. La frequenza respiratoria (RR) viene calcolata mediante questi cambiamenti nell'impedenza, e la forma d'onda della respirazione viene visualizzata sullo schermo del monitor.

### **8.2 Informazioni in Materia di Sicurezza**

-  Durante il monitoraggio della respirazione del paziente, si consiglia di utilizzare il cavo ECG chiamato "non-OR", il quale non possiede resistori integrati per evitare la perdita di energia della scarica del defibrillatore. In caso contrario, i risultati del monitoraggio della respirazione risulterebbero meno accurati.
-  La misurazione della respirazione non riconosce la causa di un'apnea. Essa mostrerà soltanto un allarme se non viene rilevato il respiro dopo che è trascorso un intervallo di tempo preimpostato dall'ultimo respiro rilevato. Pertanto, non può essere utilizzato a scopo diagnostico.
-  Se le condizioni di utilizzo rispettano la norma IEC EN 60601-1-2 (compatibilità elettromagnetica 3V/m), un'intensità del campo maggiore di 1V/m potrebbe causare misurazioni errate a varie frequenze. È quindi sconsigliato l'utilizzo di apparecchiatura di irraggiamento elettrico in prossimità di un'unità di misurazione della respirazione.

## 8.3 Comprendere il display RESP

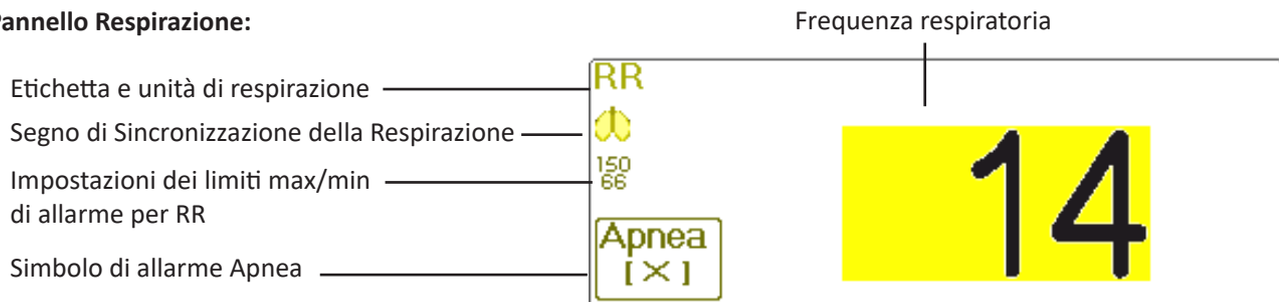
Forma d'onda RESP:

RESP

12.5 mm/s X1/2



Pannello Respirazione:



- ✧ **“RR”**: l’etichetta della Respirazione. **“rpm”** è l’unità della Frequenza Respiratoria (respirazione al minuto). Il font allargato **“14”** rappresenta il valore della Frequenza respiratoria.
- ✧ : Simbolo della respirazione. La frequenza di lampeggiamento è la stessa della Frequenza respiratoria.
- ✧ **“150/66”**: impostazioni dei limiti di allarme superiore e inferiore per la Frequenza respiratoria.
- ✧ : lo stato di Allarme apnea nelle impostazioni di allarme RESP; fare riferimento alla sezione seguente per ulteriori dettagli.

## 8.4 Modificare le Impostazioni RESP

Selezionare “Menu” → “RESP” per accedere alle impostazioni RESP.

- ✧ **Gain (Guadagno)**: Guadagno/amplificazione respirazione; sono disponibili 4 opzioni: X1/2, X1, X2, X4. l’impostazione predefinita è X1 per pazienti Adulti e Bambini, e X2 per neonati.

X1 scala di forma d’onda con guadagno di base X1/2 mezza scala del guadagno di base

X2 scala doppia del guadagno di base X4 scala quadrupla del guadagno di base

- ✧ **Speed (Velocità)**: La velocità di scansione della forma d’onda della respirazione; sono disponibili 2 opzioni: 6,25 mm/s e 12,5 mm/s. L’impostazione predefinita è 12,5mm/s.

**Apnea**: L’impostazione di timeout per l’allarme apnea (in secondi). Può essere impostato tra 5 e 120 secondi, lo step è 1 secondo. L’icona  viene visualizzata nell’angolo in basso a sinistra del Pannello Respirazione; quando il dispositivo non rileva alcun segnale di respirazione all’interno dell’intervallo di tempo specificato, l’allarme “Apnea” compare, e si attiverà l’allarme acustico. Se questo è impostato su OFF, l’icona  verrà visualizzata nell’angolo in basso a sinistra del Pannello Respirazione.

- ✧ Nota: quando “Wires” è impostato su “12-lead” nelle impostazioni ECG, “Apnea” può essere impostato su OFF, 10,

15, 20, 25, 30, 35 e 40.

- ✧ **Source (Sorgente):** Sorgente del segnale di respirazione. Questa voce è preimpostata su "CO<sub>2</sub>" se la funzione di monitoraggio CO<sub>2</sub> è selezionata. In caso contrario, la sorgente sarà ottenuta dalla misurazione dell'impedenza toracica tramite elettrodi ECG; la sorgente del segnale può provenire dagli elettrodi ECG identificati con "ECG Lead I" (Derivazione ECG I) e "ECG Lead II" (Derivazione ECG II). (Nota: QUANDO è selezionato "12-lead", allora "Source" è preimpostato per essere "ECG Lead II" e non è regolabile.)
- ✧ **Zero:** premere per eseguire l'azzeramento per la CO<sub>2</sub>.
- ✧ **PARM:** per accedere alle impostazioni di allarme HR. Si veda la sezione "**Comprendere le Impostazioni di Allarme**".

**Default:** ritornare al valore di fabbrica preimpostato.

Nota: nella finestra di impostazioni RESP, possono essere inserite Impostazioni di CO<sub>2</sub> e/o AG se il vostro monitor è configurato con il monitoraggio CO<sub>2</sub> e il monitoraggio AG.  Start CO<sub>2</sub> Monitoring : cliccare per avviare o arrestare il Monitoraggio CO<sub>2</sub>. Quando è selezionato il monitoraggio CO<sub>2</sub>, tutte le voci impostate su "RESP" passeranno a "CO<sub>2</sub>". **Si veda il Capitolo sul Monitoraggio dell'Anidride Carbonica (CO<sub>2</sub>)**

Start AG Monitoring : cliccare per avviare o arrestare il monitoraggio AG. Quando è selezionato il monitoraggio AG, tutte le voci impostate su "RESP" passeranno a "AG". **Si veda il Capitolo riguardo il Monitoraggio del Gas Anestetico (AG).**

## Capitolo 9 Monitoraggio NIBP

### 9.1 Introduzione

#### 9.1.1 La Misurazione Oscillometrica della Pressione Arteriosa

Questo dispositivo applica la tipica misurazione non invasiva della pressione arteriosa mediante il metodo oscillometrico. Viene utilizzato un bracciale per occludere l'arteria tramite gonfiaggio sopra la pressione sistolica del paziente; il dispositivo misura l'ampiezza dei cambiamenti di pressione con la pulsazione all'interno del bracciale al diminuire della pressione del bracciale. Le pulsazioni crescono in ampiezza raggiungendo un massimo, quindi decrescono conformemente al decremento di pressione del bracciale. La pressione del bracciale corrispondente alla massima ampiezza delle pulsazioni è approssimata alla pressione arteriosa media (MAP), la pressione del bracciale all'ampiezza delle pulsazioni all'indietro ridotta in base alle giuste proporzioni è definita come pressione sistolica (SYS), e la pressione del bracciale all'ampiezza delle pulsazioni in avanti ridotta in base alle giuste proporzioni è definita come pressione diastolica (DIA).

#### 9.1.2 Il Metodo Oscillometrico vs. il Metodo dei Toni di Korotkoff

Le misurazioni della pressione arteriosa mediante metodo oscillometrico o mediante metodo dei toni di Korotkoff possiedono una buona correlazione con la misurazione invasiva della pressione arteriosa. Ciononostante, tutte le misurazioni non invasive della pressione arteriosa hanno la loro parzialità se comparate con la misurazione invasiva. Studi hanno mostrato che il metodo oscillometrico è più vantaggioso rispetto al metodo dei toni di Korotkoff in quanto produce meno errori e possiede una maggiore affidabilità e stabilità, specialmente nei casi critici quali aritmia, vasocostrizione, ipertensione, shock, ecc.



## 9.2 Informazioni in Materia di Sicurezza

-  Quando si effettua una misurazione della pressione sanguigna su un paziente neonato, NON utilizzare la modalità Adulto. L'elevata pressione di gonfiaggio può provocare lesioni o addirittura gangrena. Questo nonostante il monitor sia in grado di identificare il tipo di bracciale, così da fermare il gonfiaggio e indicare "Cuff error" (Errore bracciale) durante la misurazione della pressione arteriosa ad un neonato quando il sistema è impostato su paziente "Adult". L'utente (medico o infermiere) deve prestare grande attenzione a selezionare l'appropriato tipo di paziente.
-  Si consiglia di misurare la pressione manualmente.
-  Il monitoraggio NIBP è proibito per quelle persone che hanno gravi tendenze emorragiche o con anemia falciforme, poiché può causare sanguinamento parziale.
-  NON avvolgere il bracciale attorno ad arti con tubi per trasfusioni o intubazioni o su aree dalla pelle lesionata, in quanto ciò potrebbe causare danni agli arti.
-  Se il paziente si muove o soffre di tremiti, ipercinesia o aritmia, ciò potrebbe provocare un aumento nel tempo di gonfiaggio del palloncino, il che potrebbe non soltanto prolungare il tempo di misurazione, ma anche causare lividi, ipossiemia e nevralgia alla parte avvolta dal bracciale per via dell'attrito.
-  Prima che la misurazione sia effettuata, selezionare una modalità di misurazione appropriata in base al tipo di paziente (adulto, bambino o neonato).
-  Il tubo flessibile per l'aria che collega il bracciale al monitor deve essere dritto e non attorcigliato.
-  Quando viene monitorato un paziente adulto, il dispositivo potrebbe non restituire una misurazione della pressione corretta se è selezionata la modalità paziente Bambino.
-  Prima di utilizzare il bracciale, per assicurare una misurazione accurata, vuotarla affinché non ci sia aria residua al suo interno.
-  NON torcere il tubo dell'aria o appoggiare oggetti pesanti su di esso.
-  Quando si disconnette il tubo dell'aria, tenere in mano la testa del connettore ed estrarlo.
-  La misurazione NIBP non sarà influenzata quando il monitor è connesso al paziente su cui viene utilizzata l'unità elettrochirurgica e il defibrillatore.
-  L'apparenza di aritmia genera un battito cardiaco irregolare che può compromettere la precisione della misurazione NIBP. In questo caso, si consiglia di procedere ad una nuova misurazione.
-  Le misurazioni della pressione arteriosa determinate mediante questo dispositivo sono equivalenti a quelle ottenute da un osservatore addestrato che utilizzi il metodo di auscultazione bracciale/stetoscopio, entro i limiti prescritti dalla Normativa Nazionale Americana, sfigmomanometri manuali, elettronici o automatici.
-  Questo monitor può essere utilizzato su pazienti in gravidanza o con preeclampsia, ma è necessario prestare particolare attenzione quando si ha a che fare con tali pazienti.

Le prestazioni della funzione NIBP potrebbero essere influenzate negativamente da temperatura, umidità e altitudini estreme; si prega di utilizzare il dispositivo in un ambiente di lavoro appropriato.

## 9.3 Restrizioni alla Misurazione

1. Angiospasma grave, vasocostrizione, oppure polso troppo debole.
2. In caso di frequenza cardiaca estremamente bassa o elevata, oppure di grave aritmia del paziente. In particolare, la fibrillazione auricolare renderà la misurazione inaffidabile o impossibile.
3. Non effettuare la misurazione se il soggetto è connesso ad una macchina cuore-polmone artificiale.
4. Non effettuare la misurazione se il soggetto fa uso di diuretici o vasodilatatori.
5. Se il soggetto è affetto da emorragia grave, shock ipovolemico o altre condizioni che generino un rapido cambiamento nella pressione arteriosa, o se la temperatura corporea del paziente è troppo bassa, la lettura non sarà affidabile, poiché il ridotto flusso di sangue periferico genererà una riduzione nelle pulsazioni arteriose.

Pazienti affetti da obesità.

## 9.4 Modalità di Misurazione

- ✧ Per la misurazione NIBP sono disponibili le seguenti modalità di misurazione:
- ✧ **Manual:** misurazione a richiesta.
- ✧ **Auto:** misurazione ripetuta ad intervalli continui prestabiliti.
- ✧ **STAT:** rapida serie di misurazioni continue per una durata di cinque minuti; quindi ritorno alla modalità precedente.

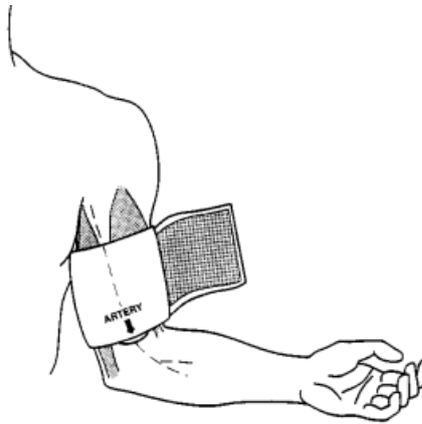
Multi-ciclo personalizzato: misurazione continuativa mediante una serie di intervalli e ripetizioni definite dall'utente.

## 9.5 Impostare la Misurazione NIBP

### 9.5.1 Preparare la misurazione NIBP

1. Accendere il monitor.
2. Controllare l'area di informazioni paziente sullo schermo. Impostare la tipologia di paziente corretto, quindi scegliere la taglia del bracciale corretta.
3. Collegare il tubo con il bracciale al connettore contrassegnato dall'icona "NIBP" sul pannello di input dei segnali.
  - ✧ 4. Scegliere un bracciale che sia della taglia corretta, quindi svolgere il bracciale e avvolgerlo intorno alla parte superiore del braccio del paziente come descritto di seguito:
  - ✧ Determinare la circonferenza dell'arto del paziente.
  - ✧ Selezionare il bracciale appropriato facendo riferimento al simbolo della circonferenza dell'arto sul bracciale. La larghezza del bracciale dovrebbe essere almeno 40% della circonferenza dell'arto, o 2/3 della lunghezza della parte superiore del braccio. La parte gonfiabile del bracciale deve essere sufficientemente lunga per circondare almeno dal 50% all'80% dell'arto. Svolgere il bracciale e avvolgerlo uniformemente attorno alla parte superiore del braccio per ottenere una adesione appropriata.
  - ✧ Ricordarsi di svuotare l'aria residua nel bracciale prima di cominciare la misurazione.
  - ✧ Posizionare il bracciale in modo tale che il simbolo dell'arteria "↓" si trovi in un punto dove sia possibile rilevare la più chiara pulsazione dell'arteria brachiale.

- ✧ Il bracciale deve essere stretto in modo tale da consentire il passaggio di un dito al suo interno.
- ✧ L'estremità inferiore del bracciale deve trovarsi 2 cm sopra il gomito



### 9.5.2 Avviare e Arrestare le Misurazioni

Le misurazioni NIBP vengono avviate ed arrestate tramite il tasto misurazione NIBP “”.

Le misurazioni della pressione arteriosa possono causare molto frequentemente porpora, ischemia e neuropatia nell'arto attorno a cui è avvolto il bracciale. Ispezionare il sito di applicazione regolarmente per assicurarsi della qualità della pelle, e ispezionare l'estremità dell'arto a cui è avvolto il bracciale per verificarne colore, calore e sensibilità. Se si verifica una qualsiasi anomalia, spostare il bracciale in una diversa posizione o interrompere immediatamente la misurazione.

**Nota:** Non è possibile avviare la misurazione NIBP e l'area del parametro NIBP non è visualizzata.

### 9.5.3 Fattori che Influenzano la Misurazione NIBP

Come per una comune misurazione non invasiva di pressione arteriosa, un uso improprio potrebbe causare risultati errati o mancanti, o fraintendimenti delle informazioni misurate mediante il metodo oscillometrico. È necessario prestare particolare attenzione ai seguenti aspetti.

1. Requisiti del bracciale:
  - 1) Il bracciale da utilizzare deve essere selezionato in base all'età del paziente.
  - 2) Ricordarsi di svuotare l'aria residua nel bracciale prima di cominciare la misurazione.
  - 3) Posizionare il bracciale in modo tale che il simbolo dell'arteria “” si trovi nel luogo in cui sia possibile rilevare più chiaramente la pulsazione dell'arteria brachiale.
  - 4) il bracciale deve essere serrata in modo tale da consentire l'inserimento di un dito.
  - 5) L'estremità inferiore del bracciale deve trovarsi 2 cm sopra la giunzione del gomito.
2. Il soggetto deve giacere sulla schiena in modo che il bracciale e il cuore siano in posizione orizzontale, così da garantire la misurazione più accurata possibile. Posture diverse potrebbero generare misurazioni scorrette.
3. Non parlare o muoversi prima o durante la misurazione. Prestare attenzione a non urtare o toccare il bracciale con altri oggetti. Il tubo dell'aria che collega il bracciale al monitor deve essere dritto e non attorcigliato.

4. La misurazione deve essere effettuata ad intervalli appropriati. Una misurazione continua a intervalli troppo brevi potrebbe premere esageratamente sul braccio, ridurre il flusso sanguigno e rilevare una pressione arteriosa più bassa, generando così una misurazione scorretta. Si consiglia di eseguire la misurazione a intervalli di tempo superiori ai due minuti.
5. Utilizzando il metodo oscillometrico, quando si misura la pressione arteriosa, la pressione di gonfiaggio del bracciale verrà regolata automaticamente in base alla misurazione precedente. La pressione iniziale di gonfiaggio all'accensione è solitamente 150 mmHg (per la modalità adulto), 120 mmHg (per la modalità bambino) o 70 mmHg (per la modalità neonato). Di conseguenza, 28 mmHg (per adulti) o 25 mmHg (per bambini) o 25 mmHg (per neonati) verrà aggiunta in base all'ultima misurazione della pressione sistolica. Per questa ragione, quando la pressione sanguigna cresce o il paziente è un altro, il dispositivo potrebbe non restituire risultati dopo il primo gonfiaggio. Questo dispositivo regola automaticamente la pressione di gonfiaggio fino al termine della misurazione; dopo di questo, saranno concessi fino a quattro ulteriori tentativi.
6. Quando viene monitorato un paziente adulto, il dispositivo potrebbe non restituire una misurazione della pressione corretta se è selezionata la modalità paziente Bambino o Neonato.
7. Quando viene effettuata una misurazione NIBP su un paziente bambino o neonato, l'operatore deve selezionare la corretta tipologia paziente a seconda del paziente (fare riferimento al menu impostazioni NIBP) e NON mantenere l'impostazione di tipologia paziente Adulto. L'elevata pressione di gonfiaggio utilizzata per gli adulti non è adeguata per pazienti bambini.

## 9.6 Comprendere i Valori NIBP

### Pannello NIBP:



- ✧ **"NIBP"**: l'etichetta della pressione arteriosa. "123" è il valore della pressione sistolica, "80" è il valore della pressione diastolica, e "95" è la pressione arteriosa media.
- ✧ **"mmHg"**: l'unità del valore della pressione arteriosa, 1 kPa = 7,5 mmHg.
- ✧ **"PR 62"**: valore della frequenza del polso quando si misura la pressione arteriosa.
- ✧ **"Manu"**: l'icona della modalità di misurazione NIBP. Sono disponibili 3 modalità: "Manual", "Auto" e "STAT". Quando è selezionata la modalità "AUTO", viene visualizzato anche un timer con conto alla rovescia.

## 9.7 Modificare le Impostazioni NIBP

Selezionare "Menu" → "NIBP" per accedere alle impostazioni NIBP.

- ✧ **Mode (Modalità)**: Possono essere selezionate le modalità "MANU", "AUTO", "STAT" e "Customized Multi-cycle" (Multi-ciclo personalizzato). L'impostazione predefinita è "MANU".

- Nella modalità “MANU”, premere manualmente il tasto di misurazione NIBP “” per avviare o arrestare la misurazione NIBP.
  - Nella modalità “AUTO”, il dispositivo ripete automaticamente la misurazione NIBP con gli intervalli di tempo preimpostati. In questa modalità, le interferenze manuali sono ancora possibili.
  - Nella modalità “STAT” (utilizzata soltanto per adulti), premere il tasto di misurazione NIBP “” per avviare la misurazione NIBP ripetuta in continuo. Il dispositivo non smetterà di effettuare misurazioni finché il tempo di misurazione non superi i 5 minuti o l’operatore non lo interrompa manualmente.
- ✧ **Customized Multi-cycle:** spostare il cursore su “Customized Multi-cycle” (Multi-ciclo personalizzato) e cliccare “OK” per abilitare questa funzione. L’utente può personalizzare i seguenti parametri: Fase, ciclo temporale (l’intervallo di tempo che intercorre tra due misurazioni) e ripetizioni. Sono possibili 5 fasi: A, B, C, D ed E. L’utente può impostare il ciclo temporale e le ripetizioni per ogni fase.
  - ✧ **Time cycle (Ciclo temporale):** 1 min, 2 min, 3 min, 4 min, 5 min, 10 min, 15 min, 20 min, 25 min, 30 min, 35 min, 40 min, 45 min, 50 min, 55 min, 1 h, 1,5 h, 2 h, 2,5 h, 3 h, 3,5 h e 4 h come optional.
  - ✧ **Repeats (Ripetizioni):** OFF, 1, 2, ...9 e 10 come optional.

Per esempio: primo, il monitor entra nella Fase A (effettuare una misurazione NIBP ogni 5 minuti, e ripetere solo una volta); secondo, entra nella Fase B (effettuare una misurazione NIBP ogni 10 minuti, e ripetere solo una volta); terzo, entra nella Fase C (effettuare una misurazione NIBP ogni 20 minuti, e ripetere 2 volte); quarto, entra nella fase D (effettuare una misurazione NIBP ogni 30 minuti, e ripetere 5 volte); infine, entra nella Fase E (effettuare una misurazione NIBP ogni 60 minuti, e ripetere solo una volta). Nel periodo di 30 minuti, se la misurazione NIBP è minore alle 6 volte e la modalità di Misurazione NIBP non viene cambiata, allora il monitor comincerà ad effettuare misurazioni NIBP dalla Fase A alla E automaticamente.

**Attenzione:** La modalità STAT può essere utilizzata soltanto su pazienti adulti.

Note:

Quando cambia il paziente, la modalità di misurazione NIBP preimpostata è “Manual”.

Per “Adult”, se la modalità di misurazione NIBP è impostata su “STAT”, il monitor non salverà questa impostazione quando il monitor verrà spento. Ciò significa che quando si riavvia il monitor, la modalità di misurazione NIBP per “Adult” è “Manual”.

Per ogni tipologia di paziente, se la modalità di misurazione NIBP è impostata su “Manual”, “Auto”, o Customized Multi-cycle” (Multi-ciclo Personalizzato), il monitor salverà questa impostazione quando il monitor verrà spento.

- ✧ **Cycle:** può essere impostato soltanto su modalità “AUTO”. Ciclo indica l’intervallo di tempo tra le misurazioni quando la modalità di misurazione è impostata su Auto. Le opzioni di Ciclo sono: 1 min, 2 min, 3 min, 4 min, 5 min, 6 min, 7 min, 8 min, 9 min, 10 min, 15 min, 20 min, 25 min, 30 min, 35 min, 40 min, 45 min, 50 min, 55 min, 1 h, 1,5 h, 2 h, 2,5 h, 3 h, 3,5 h, 4 h, 4,5 h, 5 h, 5,5 h, 6 h, 6,5 h, 7 h, 7,5 h e 8 h. Quindi, se l’intervallo va da 1 minuto a 10 minuti, l’unità minima è 1 minuto; per intervalli da 10 minuti a 1 ora, l’unità minima è 5 minuti; per intervalli da 1 ora a 8 ore, l’unità minima è 0,5 ore. Quando si è in modalità AUTO e questa voce è impostata, l’operatore deve premere manualmente il tasto di misurazione NIBP “” per la prima volta, quindi il dispositivo comincerà il conto alla rovescia. Il dispositivo comincerà ad effettuare la successiva misurazione di pressione arteriosa una volta terminato il conto alla rovescia.

- ✧ **Unit:** l'unità di pressione. È possibile selezionare sia "mmHg" che "kPa". 1 kPa = 7,5 mmHg.
- ✧ **Init. Pressione:** La pressione del bracciale che deve essere inizialmente gonfiato. Il suo range è diverso in base alla tipologia del paziente.

**per adulti:** 80, 100, 120, 140, 150, 160, 180, 200, 220, 240, 260, 280 mmHg;

**per bambini:** 80, 100, 120, 140, 160, 180, 200, 210 mmHg;

**per neonati:** 60-140 mmHg.

Nota: se il monitor è configurato con il modulo SunTech NIBP, l'intervallo di misurazione della pressione iniziale per gli adulti è 120~200mmHg, l'intervallo di misurazione della pressione iniziale per i pazienti pediatrici è 80- 200 mmHg, l'intervallo di misurazione della pressione per i neonati è 60 – 80 mmHg.

- ✧ **PARM:** per accedere alle impostazioni di allarme NIBP (SYS, DIA, MAP). Si veda la sezione "**Comprendere le Impostazioni di Allarme**".
- ✧ **Verification:** per verificare il sistema pneumatico NIBP. Serve a verificare l'accuratezza della pressione e a controllare la perdita d'aria del sistema pneumatico. Questi controlli devono essere eseguiti da tecnici in un ambiente specifico. Include "Verification A", "Verification B" e "Leakage Check" (Controllo perdite).
- **Verification A e Verification B:** i 2 tipi di verifica dell'accuratezza della pressione. Premere il pulsante relativo per avviare la Verifica A o B. Una volta terminata, è necessario arrestare la verifica manualmente mediante il pulsante "Stop". Il sistema arresterà la verifica anche premendo il pulsante "Exit".
- **Leakage Check:** utilizzato dai tecnici per effettuare una ispezione delle perdite per il sistema pneumatico NIBP.

#### **Importante:**

**Verification A:** il monitor aumenterà automaticamente il valore di pressione preimpostato (in base alla tipologia di paziente) tramite pompaggio, quindi chiuderà la valvola di sgonfiamento. Esso comparerà il valore di pressione sul dispositivo con quello di un manometro di pressione standard, verificando che l'accuratezza della pressione non ecceda la soglia di tolleranza.

Valore di pressione auto-gonfiante per Adulti: 250 mmHg (33,3 kPa)

Valore di pressione auto-gonfiante per pazienti pediatrici: 200 mmHg (26,7 kPa)

Valore di pressione auto-gonfiante per Neonati: 125 mmHg (16,7 kPa)

**Verification B:** il monitor chiuderà la valvola; la pressione dovrà essere applicata manualmente. Esso comparerà il valore di pressione sul dispositivo con quello di un manometro di pressione standard, verificando che l'accuratezza della pressione non ecceda la soglia di tolleranza.

Nota: se la finestra di verifica compare durante la verifica, è possibile premere il pulsante "Chiudi" per uscirne, ma è proibito uscirne premendo il tasto di Vista Schermata.

# Capitolo 10 Monitoraggio della Saturazione dell'Ossigeno (SpO<sub>2</sub>)

## 10.1 Introduzione

La saturazione funzionale dell'ossigeno (SpO<sub>2</sub>) - una percentuale dell'emoglobina che può trasportare ossigeno, viene monitorata da questo dispositivo tramite una tecnica ottica non invasiva. In base al principio che l'emoglobina ossigenata (HbO<sub>2</sub>) e l'emoglobina deossigenata (Hb) possiedono un differente carattere di assorbimento nella gamma di spettro tra luce rossa e luce infrarossa il dispositivo misura il quantitativo di emoglobina ossigenata e frequenza del polso tramite misurazione dell'assorbimento di selezionate lunghezze d'onda della luce. La luce generata nella sonda passa attraverso il tessuto ed è convertita in segnali elettrici dal fotorivelatore all'interno della sonda. Il modulo SpO<sub>2</sub> processa i segnali elettrici e produce dati della forma d'onda e valori digitali di SpO<sub>2</sub> e frequenza delle pulsazioni che vengono visualizzati sullo schermo.

## 10.2 Informazioni in Materia di Sicurezza

- Un utilizzo continuo del sensore SpO<sub>2</sub> può provocare fastidio o dolore, specialmente negli individui con problemi microcircolatori. Si consiglia di NON applicare il sensore nello stesso punto per più di due ore; si prega di verificare il punto di monitoraggio ogni 1 o 2 ore per verificare l'integrità della pelle; se necessario variare periodicamente il punto di misura.
- Verificare periodicamente (ogni 30 minuti) l'area di applicazione della sonda SpO<sub>2</sub> al fine di controllare la circolazione, il posizionamento e la sensibilità della pelle.
- Il punto di misurazione di SpO<sub>2</sub> deve essere esaminato più attentamente per alcuni determinati pazienti. NON posizionare il sensore SpO<sub>2</sub> su un dito che presenti edema o fragilità di tessuto.
- Evitare di posizionare il sensore SpO<sub>2</sub> su un'estremità che abbia un catetere arterioso, un bracciale per la misurazione della pressione o una linea di infusione intravascolare per evitare possibili interruzioni nel flusso sanguigno causate dal bracciale, o che la condizione della circolazione riduca la perfusione del sangue, che potrebbe risultare in una perdita di pulsazioni o nella mancanza del rilevamento delle pulsazioni durante il monitoraggio di SpO<sub>2</sub>, o provocare un falso allarme.
- La misurazione di SpO<sub>2</sub> di questo monitor potrebbe non essere efficace per ogni tipo di paziente; per gli individui con pulsazioni indebolite da shock, bassa temperatura ambientale o corporea, gravi emorragie, o in trattamento con farmaci vasocostrittori, le misurazioni saranno maggiormente soggette a interferenze. Se non risulta possibile ottenere letture stabili, interrompere l'uso della funzione di monitoraggio SpO<sub>2</sub>.
- Per pazienti con residui di liquido di contrasto nel sangue (quali il blu di metilene, verde indaco e blu indaco acido), carbossiemoglobina (COHb), metionina (Me+Hb) o emoglobina tiosalicylica e per altri con problemi di ittero, la determinazione della SpO<sub>2</sub> mediante questo monitor potrebbe non essere accurata.
- Anche medicinali quali dopamina, procaina, prilocaina, lidocaina e butacaina possono essere fonte di errori gravi per le misurazioni di SpO<sub>2</sub>.
- Un'eccessiva luminosità dell'ambiente può determinare risultati di misurazione poco accurati; ciò comprende lampade fluorescenti, laser a rubino, lampade a infrarossi o luce solare diretta.
- Poiché il valore di SpO<sub>2</sub> serve quale valore di riferimento per la valutazione dell'anossia anemica e tossica, il risultato delle misurazioni di alcuni pazienti affetti da anemia grave possono anche presentare un buon valore di SpO<sub>2</sub>.
- Non applicare nastro adesivo per fissare il sensore alla pelle o per chiuderlo; l'interferenza della pulsazione venosa potrebbe causare imprecisioni nella misurazione della saturazione dell'ossigeno.

-  L'accuratezza di misurazione di SpO<sub>2</sub> può essere compromessa anche da movimenti energici del paziente, eccessiva luminosità ambientale, o elevate interferenze elettrochirurgiche.
-  NON fissare la luce del sensore SpO<sub>2</sub> (gli infrarossi sono invisibili) quando l'interruttore è su ON; gli infrarossi potrebbero danneggiare la vista.
-  Informazioni quali la gamma del picco della lunghezza d'onda e potenza di uscita ottica massima della spia del sensore SpO<sub>2</sub> possono essere particolarmente utili al medico.
-  Osservare costantemente il pletismografo (forma d'onda), che si auto regola (normalizzato). Quando il segnale misurato risulta inadeguato, la forma d'onda apparirà indefinita o irregolare, e le letture del sensore SpO<sub>2</sub> potrebbero non essere affidabili o visualizzate con "--", o perfino generare un allarme tecnico. In caso di dubbio, affidarsi al parere clinico piuttosto che alle letture del monitor.
-  Non utilizzare il sensore SpO<sub>2</sub> durante la risonanza magnetica per evitare ustioni causate da correnti faradiche.
-  Se l'imballaggio sterile risulta danneggiato, non utilizzare il sensore SpO<sub>2</sub> e smaltire il prodotto.
-  Controllare il sensore SpO<sub>2</sub> e il cavo prima dell'uso. NON utilizzare un sensore SpO<sub>2</sub> danneggiato.
-  Prima di ogni uso, pulire la superficie del sensore ed il cavo con una garza morbida saturandola con una soluzione contenente il 70% di isopropanolo. Se è necessaria una disinfezione di basso livello, utilizzare una soluzione di candeggina 1:10.
-  Se la temperatura del sensore SpO<sub>2</sub> è anormale, non utilizzare più il sensore.
-  Fare attenzione a non attorcigliare né piegare il cavo.
-  Non utilizzare smalto per unghie o altri prodotti cosmetici per unghie.
-  Le unghie delle dita non devono essere eccessivamente lunghe.
-  Il sensore SpO<sub>2</sub> non è resistente all'acqua; pertanto, non deve essere immerso in acqua, detergenti o altri liquidi perché ne risulterebbe danneggiato.
-  Non disinfettare i sensori SpO<sub>2</sub> mediante irradiazione, vapore o ossido di etilene.
-  Ruotare i cavi con attenzione per evitare che il paziente resti impigliato o strangolato.
-  Gli studi clinici volti a verificare l'accuratezza della misurazione SpO<sub>2</sub> sono stati condotti su soggetti umani in conformità alla Norma ISO 80601-2-61.
-  Non è possibile utilizzare un tester funzionale o un simulatore SpO<sub>2</sub> per valutare l'accuratezza dell'ossimetro o di un sensore SpO<sub>2</sub>. Tuttavia, può essere utilizzato per controllare il grado di accuratezza con cui un particolare ossimetro riproduce la curva di calibratura. Prima di verificare l'ossimetro con un tester funzionale, chiedere prima al costruttore quale curva di calibratura è utilizzata. Se necessario, richiedere al costruttore la curva di calibratura dedicata e caricarla nel tester.

### 10.3 Applicare il Sensore

1. Selezionare un sensore e una sonda appropriati in base al tipo di modulo e alla tipologia del paziente.
2. Applicare il sensore al paziente nell'area adeguata.
3. Selezionare un cavo adattatore appropriato in base al tipo di connettore e inserire il cavo nel connettore SpO<sub>2</sub>.
4. Connettere il cavo del sensore al cavo adattatore.

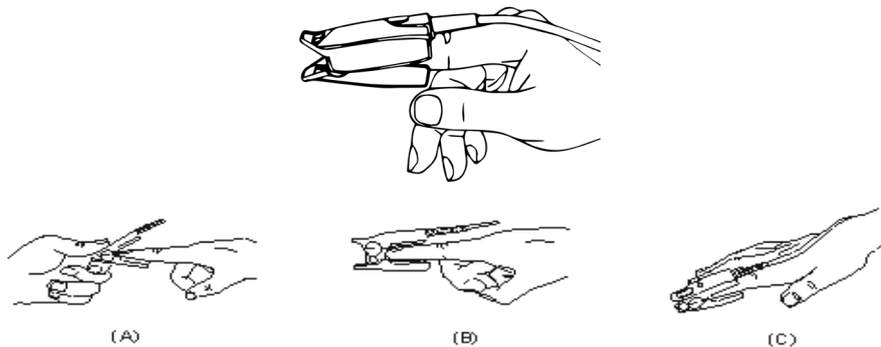
## 10.4 Utilizzare la Sonda e il Sensore

Quando si seleziona una sonda o un sensore SpO<sub>2</sub>, è necessario considerare la categoria del paziente, l'adeguatezza della perfusione, la disponibilità di aree per la sonda e la durata prevista del monitoraggio. Utilizzare esclusivamente le sonde SpO<sub>2</sub> fornite in dotazione con il monitor.

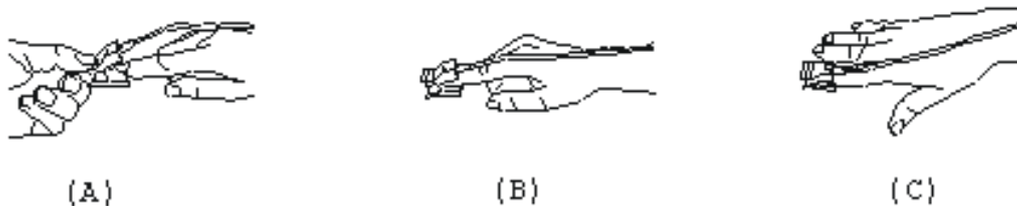
**La nostra azienda fornisce diverse sonde come optional; si prega di fare riferimento alla descrizione seguente in base alla sonda/sensore acquistato.**

### Tipo 1: Sensore SpO<sub>2</sub> a Clip per Dita, Adulto

Inserire un dito (l'indice è preferibile, ma si può utilizzare anche il medio o l'anulare, a condizione che le unghie siano della lunghezza appropriata) nella sonda in corrispondenza del segno del dito sulla sonda, come mostrato di seguito.



### Tipo 2: Sensore SpO<sub>2</sub> a Clip per Dita, Bambino

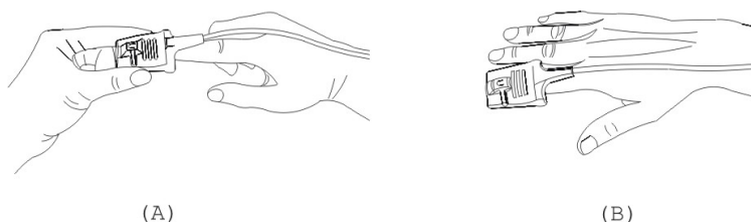


(A) Quando le ganasce superiore e inferiore sono aperte, posizionare un dito in maniera uniforme sulla base della clip. Spingere la punta del dito contro l'arresto di modo che si trovi sopra la finestra del sensore.

(B) Aprire le linguette posteriori del sensore al fine di garantire una forza uniforme sulla lunghezza delle imbottiture.

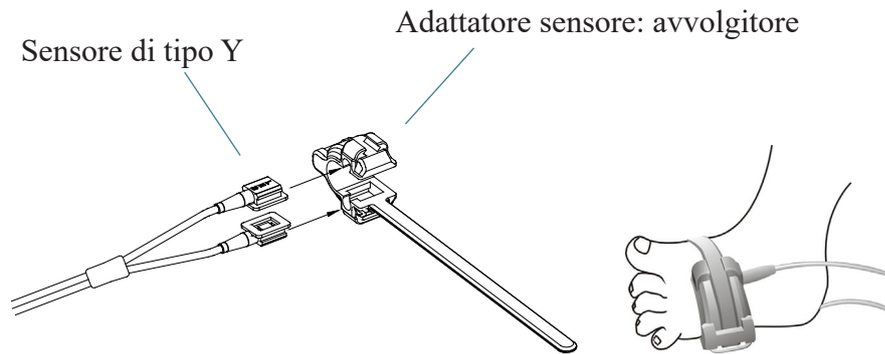
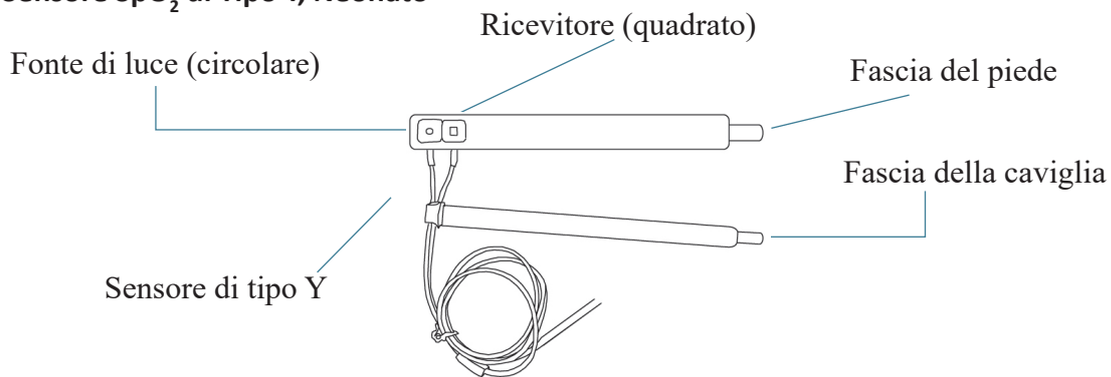
(C) Il sensore deve essere orientato in modo tale che il cavo sia posizionato lungo la parte superiore della mano.

### Tipo 3: Sensore SpO<sub>2</sub> in gomma per dita, Adulto/Bambino

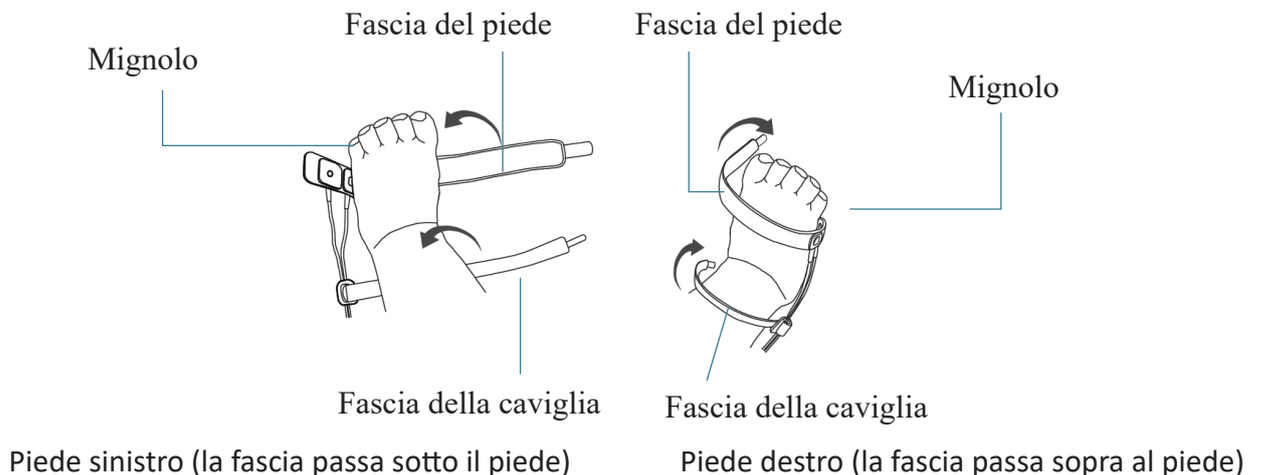


(A) Tenere il sensore con l'apertura verso il dito del paziente; il sensore deve essere orientato in modo tale che il lato del sensore con il segno della punta del dito sia posizionato in alto.

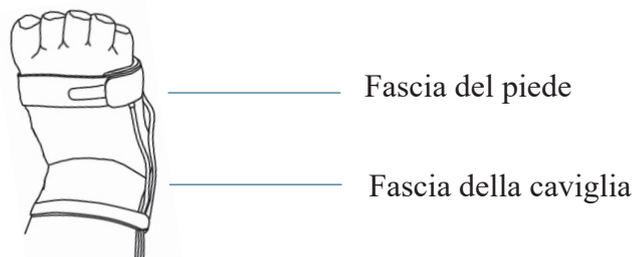
(B) Inserire il dito del paziente nel sensore fino a che la punta dell'unghia vada ad appoggiarsi sull'arresto del sensore. Regolare il dito affinché sia posizionato uniformemente sulla base centrale del sensore. Dirigere il cavo lungo la parte superiore della mano del paziente. Se necessario, applicare nastro adesivo per fissare il cavo.

**Tipo 4: Sensore SpO<sub>2</sub> Regolabile di Tipo Y, Neonato**

**Tipo 5: Sensore SpO<sub>2</sub> di Tipo Y, Neonato**


Per un corretto posizionamento sul piede, posizionare i sensori sull'esterno del piede dietro il mignolo. Assicurarsi che il sensore sia a stretto contatto con la pelle, quindi fissare la fascia del piede con il Velcro. Non stringere eccessivamente.



Utilizzare la fascia della caviglia per fissare il cavo del sensore sulla caviglia o gamba. Non stringere eccessivamente.



## 10.5 Comprendere il Display SpO<sub>2</sub> e il display PR

**Pletismogramma:**



✧ **“Pleth”**: etichetta che indica l’abbreviazione di pletismografo.

**Pannello SpO<sub>2</sub>:**



✧ **“SpO<sub>2</sub>”**: Etichetta SpO<sub>2</sub>. “99” è il valore SpO<sub>2</sub> corrente.

✧ **“PR”**: etichetta della Frequenza del polso. “65” è il valore corrente della Frequenza del polso.

✧ **“PI%”**: etichetta dell’Indice di Perfusione, l’Indice di Perfusione è “0,59”.

✧ **“PR”**: Etichetta della frequenza del polso.

✧ **“100”**: Impostazione del limite di allarme superiore e inferiore per SpO<sub>2</sub>.

✧ **“█”**: grafico della barra di intensità delle pulsazioni.

## 10.6 Modificare le Impostazioni SpO<sub>2</sub> e PR

Selezionare “Menu” → “SpO<sub>2</sub>” per accedere alle impostazioni SpO<sub>2</sub>.

✧ **SE Threshold (%)**: imposta la soglia di desaturazione dell’ossigeno (%); l’intervallo dei valori va da 1 a 12, lo step è 1. L’impostazione predefinita è 3 (%).

✧ **Beep Volume**: Per impostare il volume del Bip La gamma di impostazione è “0 ~ 10”. Il volume è preimpostato a 5. Se il volume del Bip viene impostato su “0”, significa che il suono del Bip è disattivato. Impostare il volume su “0” non è consigliabile.

✧ **PARM**: per impostare le impostazioni di allarme SpO<sub>2</sub>. Si veda la sezione **“Comprendere le Impostazioni di Allarme”**.

### Condizioni che innescano un Episodio SpO<sub>2</sub> (SE):

#### Condizione 1:

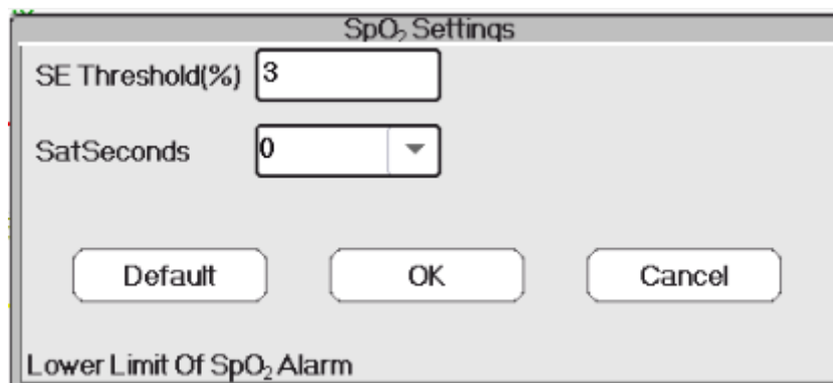
Se la differenza di valore tra il valore SpO<sub>2</sub> corrente e il valore medio nell'ultimo minuto supera la soglia prefissata, e se questa si mantiene per almeno 8 secondi, si genera un SE (Episodio SpO<sub>2</sub>).

#### Condizione 2:

Quando il valore SpO<sub>2</sub> corrente è tra 90% e 100%, e la differenza di valore tra il valore SpO<sub>2</sub> attuale e il valore medio nei secondi precedenti supera la soglia prefissata, si genera un SE (Episodio SpO<sub>2</sub>).

## 10.7 Modulo SpO<sub>2</sub> Nellcor (Opzionale)

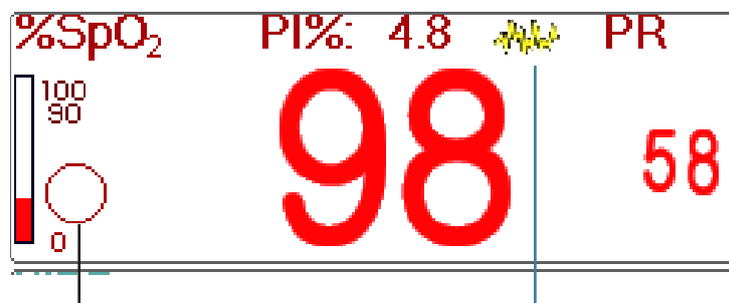
- ◆ Se il vostro monitor è configurato con il modulo SpO<sub>2</sub> Nellcor, allora la finestra di impostazioni SpO<sub>2</sub> viene visualizzata come nella figura sottostante.



- ✧ **SE Threshold (%)**: imposta la soglia di desaturazione dell'ossigeno (%); l'intervallo dei valori va da 1 a 12, lo step è 1. L'impostazione predefinita è 3 (%).
- ✧ **SatSeconds**: Impostazione della sensibilità del SatSeconds per impostare il massimo tempo di buffering per attivare l'allarme SpO<sub>2</sub>. Le opzioni sono "0", "10", "20", "50" e "100". Se impostate il SatSeconds su "0", questo comporterà lo spegnimento della funzione di gestione dell'allarme del SatSeconds.

Il SatSeconds è dato dalla moltiplicazione dei punti di superamento dei limiti con i secondi di superamento dei limiti.

### Pannello SpO<sub>2</sub> per il Modulo SpO<sub>2</sub> Nellcor:



Icona SatSeconds e impostazione sensibilità

Icona "Interferenza"

#### Note:

1. Quando si inserisce il dito nella sonda, apparirà l'icona di ricerca della pulsazione  nella parte superiore del pannello SpO<sub>2</sub>. Tuttavia, una volta che apparse le letture SpO<sub>2</sub>/PR, o una volta rimosso il dito/la sonda sia stato rimosso,

l'icona "" sparirà.

2. Quando si verifica un'interferenza (causata per esempio da uno scuotimento del dito), l'icona "" apparirà nella parte superiore centrale del pannello SpO<sub>2</sub>. Tuttavia, una volta che l'interferenza sarà scomparsa, o che venga rimosso il dito / la sonda, l'icona "" sparirà.

3. L'allarme verrà attivato se le misurazioni di SpO<sub>2</sub> superano i limiti per tre volte in totale, nell'arco di un minuto, nonostante il limite secondi-sat non sia stato ancora raggiunto.

**Qui sotto si trovano le informazioni relative all'allarme per il Modulo SpO<sub>2</sub> Nellcor.**

N.	Episodio	Livello di allarme	Note
1	SpO <sub>2</sub> INOP	Allarme di priorità elevata	Questo tipo di allarmi non verranno visualizzati nell'area di informazioni allarmi, ma verranno registrati come episodi di allarme e potranno essere rivisti in "Alarm event". Tali episodi sono per la maggior parte errori irreversibili.
2	Errore del firmware SpO <sub>2</sub>		
3	Errore di comunicazione		
4	Sensore SpO <sub>2</sub> difettoso		
5	Errore dell'hardware SpO <sub>2</sub>		
6	Errore del modulo SpO <sub>2</sub>		
7	Errore del sensore SpO <sub>2</sub>		
8	Sensore SpO <sub>2</sub> scollegato	Allarme di media priorità	Il cavo del sensore o il cavo di prolunga non è collegato al monitor.
9	Sonda SpO <sub>2</sub> disattivata		Ciò significa che il cavo del sensore è connesso, ma la sonda è fuori dall'area di misurazione.

# Capitolo 11 Monitoraggio della Temperatura

## 11.1 Introduzione

La temperatura corporea viene monitorata dalla modalità di misurazione diretta mediante il sensore di temperatura, termiche è un termistore. Un minimo quantitativo di corrente elettrica costante viene applicata al sensore di temperatura per evitare il surriscaldamento; il voltaggio che passa attraverso il termistore viene misurato e successivamente convertito nella lettura della temperatura in base alle caratteristiche di resistenza alla temperatura del termistore utilizzato. Il circuito di misurazione della temperatura effettua periodicamente test automatici al fine di prevenire letture errate qualora si verificasse un guasto all'hardware.

Il dispositivo è in grado di monitorare la temperatura da due aree contemporaneamente; tuttavia, per alcuni modelli, è disponibile un solo canale di temperatura.

## 11.2 Informazioni in Materia di Sicurezza

- ☛ Verificare che il rilevamento della sonda funzioni correttamente prima di cominciare il monitoraggio. Scollegare il cavo di temperatura della sonda dal connettore T1 o T2, e controllare che il monitor visualizzi il messaggio [T1 Sensor Off] o [T2 Sensor Off] e produca i toni di allarme corretti.
- ☛ Effettuare la scelta corretta nel menu impostazioni per le serie "KRK" e "YSI" del sensore di temperatura utilizzato, che possiedono differenti caratteristiche di resistenza alla temperatura (il termistore KRK ha 10,000K ohms @25°C, il termistore YSI ha 2,252K ohms @25°C). Un cattivo abbinamento risulterà in letture di temperatura errate o fuori intervallo.

## 11.3 Effettuare una Misurazione TEMP

Si prega di seguire i metodi corrispondenti per effettuare misurazioni della temperatura in base al trasduttore di temperatura selezionato.

### ◆ Collegare il sensore termico di temperatura:

Il sensore di temperatura è di tipo termoresistente e necessita di tempo per rispondere ai cambiamenti di temperatura, pertanto sarà necessario attendere un poco perché il corretto valore di temperatura venga visualizzato. Il sensore di temperatura potrebbe avere diverse forme per la misurazione della temperatura corporea esterna ed interna rispettivamente.

Valore normale della temperatura corporea esterna: 36,5 °C ~ 37 °C;

Note:

- Per la sonda della temperatura corporea esterna, collegare il sensore TEMP al paziente. Se il sensore TEMP non è a stretto contatto con la cute, il valore misurato sarà solitamente più basso; pertanto, se si ha necessità di monitorare la temperatura, applicare un'imbottitura adeguata al sensore e fissarla con nastro adesivo per mantenerli strettamente a contatto.
- Prestare particolare attenzione al fissaggio del sensore specialmente per i pazienti bambini.
- Il sensore TEMP è progettato per un uso con il monitor paziente specifico, e non può essere utilizzato su altri prodotti.

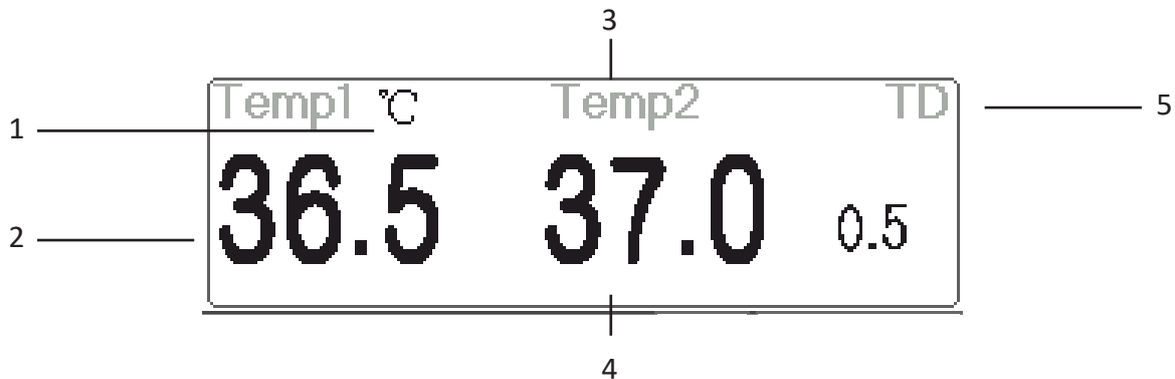
- L'operatore è responsabile di verificare la compatibilità del monitor paziente e del tipo di sensore, compreso il cavo, prima dell'uso.
- L'utilizzo di componenti tra loro incompatibili può compromettere le prestazioni del dispositivo.

◆ **Procedure operative per il trasduttore termico di temperatura:**

1. Collegare saldamente il trasduttore al paziente;
2. Collegare il cavo al connettore della sonda TEMP, contrassegnato con "TEMP" nel pannello.
3. Controllare che le impostazioni menu combacino con il tipo di sensore di temperatura utilizzato.
4. Controllare che le impostazioni di allarme siano appropriate per il tipo di paziente.

Nota: Quando si disconnette la sonda, accertarsi di tenere in mano la testa del connettore ed estrarlo.

## 11.4 Comprendere il Display TEMP



1. TEMP1 °C: Contrassegno e unità di misura della temperatura 1. Unità di misura della temperatura: °C o °F.
2. 36.5: la temperatura misurata dal canale di temperatura 1.
3. TEMP 2: Canale di temperatura 2.
4. 37.0: la temperatura misurata dal canale di temperatura 2.
5. TD 0,5: Differenza di temperatura, ovvero la differenza tra la temperatura 1 e la temperatura 2.

## 11.5 Modificare le Impostazioni TEMP

Selezionare "Menu" → "TEMP" per accedere alle impostazioni TEMP.

- ✧ **Unità temp:** Unità di misura della temperatura. L'impostazione predefinita è "°C" (Celsius); può essere impostata su "°F" (Fahrenheit).
- ✧ **Probe type (Tipo di Sonda):** Possono essere selezionate KRK e YSI. KRK e YSI hanno caratteristiche differenti. Se il tipo utilizzato e il tipo impostato differiscono, la misurazione non è valida.
- ✧ **TD:** la differenza di temperatura assoluta. Quando la differenza di temperatura supera il valore preimpostato, il dispositivo attiverà l'allarme. Se è presente una sola temperatura, il **TD** mostra "— —".
- ✧ **PARM:** per accedere alle impostazioni di allarme HR. Si veda la sezione "Comprendere le Impostazioni di Allarme".

# Capitolo 12 Monitoraggio IBP

## 12.1 Introduzione

Il monitoraggio invasivo della pressione sanguigna (IBP) è una misurazione diretta della pressione arteriosa o venosa del paziente. Ciò comporta l'inserimento di un catetere direttamente in una vena, arteria o altra area, il quale viene collegato ad un trasduttore di pressione per la misurazione della pressione sistolica, diastolica e della pressione sanguigna media. È possibile scegliere di monitorare 2 o 4 (per modelli specifici) canali IBP in base alla configurazione. Il dispositivo è in grado di mostrare la pressione sistolica, diastolica e la pressione sanguigna media, e una forma d'onda per ogni canale.

## 12.2 Informazioni in Materia di Sicurezza

- Il tubo della pressione che collega il catetere al trasduttore di pressione deve rimanere dritto e non attorcigliato.
- Utilizzare il kit del trasduttore di pressione come specificato in questo manuale. Non riutilizzare i trasduttori di pressione monouso.
- Assicurarsi che le parti applicate non entrino mai in contatto con altre parti conduttive.
- Per ridurre il rischio di ustioni durante procedure chirurgiche ad alta-frequenza, assicurarsi che i cavi del monitor e i trasduttori non entrino mai in contatto con le unità chirurgiche ad alta-frequenza.
- È necessario tenere in considerazione la temperatura d'uso degli accessori utilizzati. Fare riferimento alle istruzioni per l'uso per ulteriori dettagli.
- Quando si usa un defibrillatore, utilizzare soltanto gli accessori specificati dal produttore.
- Un uso improprio del defibrillatore può causare lesioni al paziente. L'utente è incaricato di determinare se eseguire la procedura di defibrillazione in base alle condizioni del paziente.
- Prima di eseguire la defibrillazione, l'utente deve assicurarsi che il defibrillatore e il monitor abbiano entrambi passato il test di sistema e che possano essere utilizzati congiuntamente in sicurezza.
- 🔔 Non utilizzare un tubo di pressione o un trasduttore danneggiato.
- 🔔 Se compare una bolla d'aria nel tubo di pressione, riempirlo nuovamente con soluzione salina. La presenza di una bolla d'aria potrebbe generare una lettura imprecisa.
- 🔔 Quando si effettua una misurazione ICP su di un paziente seduto, mantenere il trasduttore di pressione allo stesso livello dell'orecchio del paziente, o potrebbe generarsi una lettura errata.
- 🔔 Quando si scollega il cavo dal monitor, assicurarsi di tenere in mano la testa del connettore ed estrarlo.
- 🔔 È necessario effettuare la calibrazione zero al trasduttore IBP ogni volta che si collega il kit del trasduttore o che si utilizza un nuovo kit.
- 🔔 Prima di utilizzare un tubo, cavo e/o trasduttore, assicurarsi che ogni accessorio soddisfi i requisiti di rendimento, e che questi non siano compromessi da usura o da condizioni ambientali.

## 12.3 Impostare la Misurazione IBP

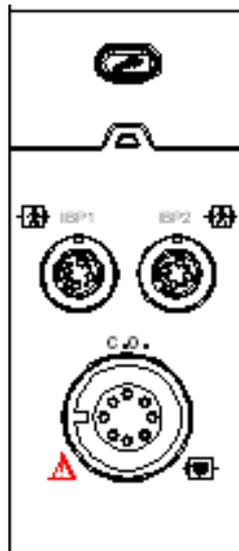
Se il vostro monitor è configurato con il Modulo IBP Plugin, è necessario assicurarsi che la scatola Plug-and-Play IBP sia inserita correttamente. Se la scatola è inserita correttamente, apparirà l'icona IBP nel lato in alto a destra dello schermo. Fare riferimento alla seguente descrizione.

Se il vostro monitor è configurato con il Modulo IBP interno, l'icona IBP apparirà nel lato in alto a destra dello schermo.

### 12.3.1 Comprendere l'Icona IBP e la Scatola Plugin IBP (Opzionale)

La scatola Plugin (opzionale) può essere configurata con 2 moduli IBP e un modulo C.O., o essere configurata con 2 moduli IBP come mostrato nella figura sotto, o essere configurata con un modulo C.O.; si prega di fare riferimento al modulo acquistato.

Per alcuni modelli del dispositivo, l'icona della Scatola plugin IBP verrà visualizzata nell'angolo in alto a destra del monitor, per esempio,  per IBP e Scatola plugin C.O.,  per Scatola plugin IBP,  per Scatola plugin C.O.



Aspetto della Scatola plugin IBP e C.O.

Le icone "IBP1" e "IBP2" rappresentano i connettori di IBP1 e IBP2. Se la scatola Plugin è inserita nell'alloggiamento di sinistra, "IBP1" e "IBP2" verranno visualizzati sullo schermo del monitor. Il connettore sarà diverso per via della differente configurazione, si prega di fare riferimento al monitor acquistato.

I contrassegni "IBP1" e "IBP2" sul dispositivo rappresentano le icone per il connettore del bracciale IBP o per il modulo interno IBP. il modulo interno IBP verrà mostrato come "IBP1" e "IBP2" nel software e durante l'uso.

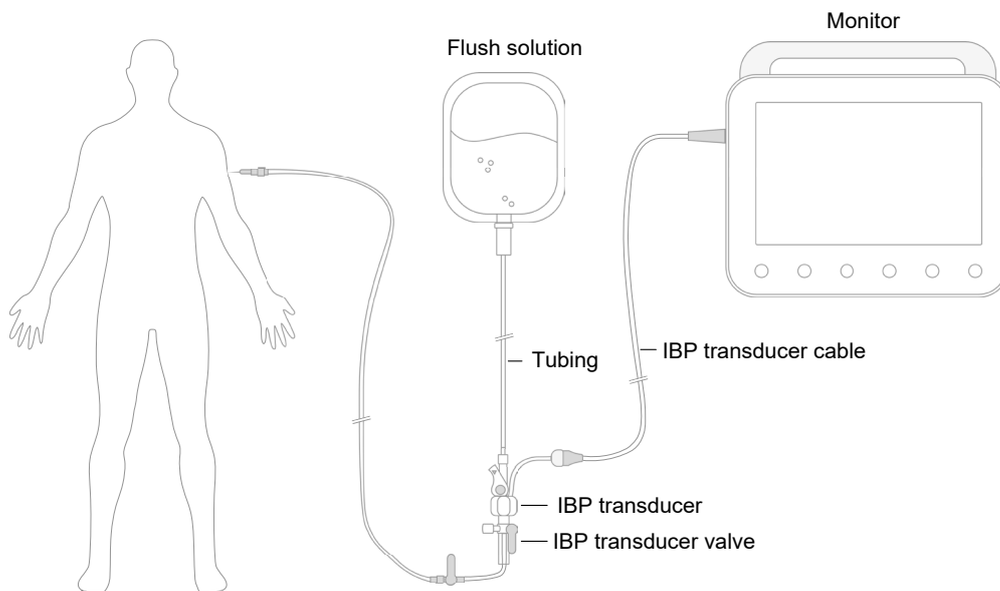
### 12.3.2 Connessione del Kit del Trasduttore IBP

1. Nel pannello dei segnali d'ingresso del monitor paziente, ci sono 2 (o 4) connettori contrassegnati con "IBP1" e "IBP2" (oppure "IBP1", "IBP2", "IBP3", e "IBP4") in base alla configurazione del vostro monitor, che vengono utilizzati per collegare il kit del trasduttore IBP. Se si desidera utilizzare la funzione di monitoraggio IBP, connettere i kit del trasduttore IBP ai connettori IBP nel pannello del monitor Paziente. Assicurarsi che i cavi del connettore non siano piegati o attorcigliati.

2. Preparare il tubo di pressione e il trasduttore riempiendo il tubo di pressione con soluzione salina, e assicurarsi che questo sia privo di bolle d'aria.
3. Collegare il catetere di pressione del paziente al tubo di pressione del kit del trasduttore, ed assicurarsi che non vi sia aria nel tubo di pressione, nel trasduttore o nel catetere.
4. Il trasduttore di pressione e l'orecchio del paziente devono essere allo stesso livello.
5. Controllare che sia stata scelta l'etichetta corretta; vedere la tabella sottostante.
6. Azzerare il trasduttore.

Etichetta	Descrizione	Etichetta	Descrizione
ART	Pressione arteriosa	PAS	Pressione atriale sinistra
CVP	Pressione venosa centrale	RAP	Pressione atriale destra
ICP	Pressione intracranica	PA	Pressione polmonare
AUXP1	Pressione ausiliaria 1	AUXP2	Pressione ausiliaria 2

Etichetta e descrizione



Kit trasduttore IBP con sensore di pressione monouso

## 12.4 Comprendere il display IBP

Forma d'onda IBP:

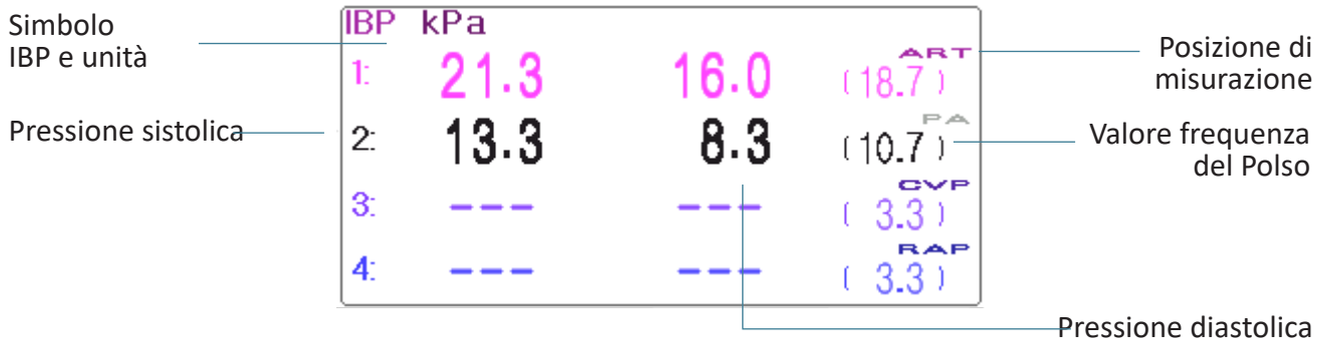


- ✧ IBPL1: Indicazione parametro, significa che il modulo plugin inserito a sinistra è IBP1.

- ✧ [0 300]: Scala delle coordinate IBP.

Nota: per alcuni monitor, potrebbe mostrare soltanto 2 canali di forma d'onda.

#### Pannello IBP:



#### Informazioni di allarme IBP

- ✧ Le informazioni di allarme IBP saranno visualizzate nell'area informazioni allarmi.
- ✧ Allarme tecnico: "Probe off" (Sonda disattivata), ecc.
- ✧ Allarme fisiologico: "IBPL1 Low SYS" (IBPL1 SYS bassa), ecc.

## 12.5 Modificare le Impostazioni IBP

Selezionare "Menu" → "IBP" per accedere alle impostazioni IBP.

- ✧ **Label:** il tipo di pressione sanguigna da misurare. Le opzioni sono le seguenti:

ART---pressione arteriosa	PA---pressione polmonare
CVP---pressione venosa centrale	RAP---pressione atriale destra
LAP---pressione atriale sinistra	ICP---pressione intracranica
AUXP1---pressione ausiliaria 1	AUXP2---pressione ausiliaria 2

- ✧ **AUXP** -- pressione ausiliaria: AUXP1/2 può essere selezionata come misurazione della pressione se non è nella lista di ART, PA, CVP, RAP, LAP, e ICP. L'operatore può selezionare la Modalità di Calcolo in base al tipo di pressione sanguigna. Se si sta monitorando la pressione arteriosa, scegliere "dynamic" (dinamica), quindi la lettura comprenderà Sistolica, Diastolica e MAP. Se si sta monitorando la pressione venosa, scegliere "static" (statica), e verrà visualizzata soltanto la MAP.
- ✧ **Calc. Mode:** modalità di calcolo. Quando l'etichetta è AUXP1 o AUXP2, questa può essere "static" (statica) o "dynamic" (dinamica).
- ✧ **Filter:** sono disponibili due opzioni per il filtraggio della pressione della forma d'onda --- 12,5 Hz e 40 Hz; l'impostazione predefinita è 12,5 Hz.
- ✧ **Avg. time:** il tempo medio per il calcolo della Pressione media. Può essere impostato tra 1s e 12s, l'impostazione predefinita è 8s.
- ✧ **Unit:** unità della pressione. 2 opzioni: mmHg e kPa.
- ✧ **Zero:** eseguire la calibrazione a zero per il trasduttore di pressione. Premendo il pulsante "Zero" comparirà sullo schermo una finestra di dialogo per la calibrazione zero, quindi premere "Zero" per cominciare la calibrazione. (Nota: prima di eseguire la calibrazione a zero, assicurarsi che il trasduttore sia collegato correttamente, o la calibrazione a zero sarà inefficace.)
- ✧ **PARM:** per accedere alle impostazioni di allarme IBP. Si veda la sezione "Comprendere le Impostazioni di Allarme".

# Capitolo 13 Gestione anidride carbonica (CO<sub>2</sub>)

## 13.1 Introduzione

### Principio di Misurazione CO<sub>2</sub>

Il principio si fonda sul fatto che le molecole di CO<sub>2</sub> assorbono l'energia delle radiazioni infrarosse di specifiche lunghezze d'onda e la quantità di energia assorbita è direttamente proporzionale alla concentrazione di CO<sub>2</sub>. Quando un raggio IR attraversa un campione di gas contenente CO<sub>2</sub> è possibile ottenere un segnale elettronico da un rilevatore fotosensibile (che misura l'energia luminosa residua). Tale segnale viene confrontato con l'energia della sorgente IR e calibrato per rispecchiare fedelmente la concentrazione di CO<sub>2</sub> rilevata nel campione. Per la calibratura, la risposta del sensore fotorilevatore a una specifica concentrazione di CO<sub>2</sub> è registrata nella memoria del monitor.

Il monitor determina la concentrazione di CO<sub>2</sub> nei gas respiratori attraverso la misurazione della quantità di luce assorbita da tali gas. Il valore EtCO<sub>2</sub> rilevato è visualizzato come valore numerico espresso in millimetri di mercurio (mmHg), in percentuale (%), o in kilopascal (kPa). È inoltre possibile visualizzare un tracciato CO<sub>2</sub> (capnogramma), uno strumento clinico utile a stimare l'integrità delle vie aeree e il corretto posizionamento del tubo endotracheale. La frequenza respiratoria si calcola misurando l'intervallo di tempo tra un respiro e l'altro.

### Confronto fra il campionamento del mainstream e il campionamento del sidestream

I sensori CO<sub>2</sub> del mainstream sono posizionati lungo le vie aeree di un paziente intubato, permettendo così ai gas respiratori di passare direttamente nel canale della radiazione infrarossa. I vantaggi maggiori offerti dai sensori del mainstream sono la velocità di risposta e l'eliminazione delle membrane filtranti per l'umidità.

I sensori CO<sub>2</sub> del sidestream sono posizionati lontani dalle vie aeree; ciò richiede che un campione di gas venga continuamente aspirato dal circuito respiratorio, che viene poi trasportato al sensore mediante una pompa. Questo sistema è indispensabile per i pazienti non intubati.

Quando si utilizzano i sensori CO<sub>2</sub> di flusso principale, verificare che la finestra delle secrezioni del paziente sia pulita periodicamente. esse possono infatti condizionare l'accuratezza della misurazione o addirittura impedire il funzionamento del sensore.

Utilizzando sensori CO<sub>2</sub> del sidestream è necessario applicare un sifone o applicare al tubo di campionamento un segmento dotato di funzione deumidificante. Verificare periodicamente il sensore di flusso e i tubi per accertarsi dell'assenza di eccessiva umidità o di secrezioni.

## 13.2 Informazioni in Materia di Sicurezza

- Il sensore CO<sub>2</sub> è un componente di misurazione di precisione, è necessario utilizzarlo e riporlo correttamente;
- Precauzioni contro le scariche elettrostatiche (ESD) e le interferenze elettromagnetiche (EMI) da e per altra strumentazione.
- Mancato Funzionamento: se il sensore CO<sub>2</sub> non risponde nei modi descritti dal presente manuale, NON utilizzare fino a un controllo del personale qualificato.
- NON posizionare i cavi dei sensori o i tubi in modo che possano portare il paziente a restare impigliato o strangolato.
- Sostenere l'adattatore delle vie aeree per evitare che solleci il tubo endotracheale.
- Riutilizzare, smontare, pulire, disinfettare o sterilizzare gli adattatori delle vie aeree CO<sub>2</sub> monouso può compromettere la funzionalità e la performance del sistema e costituire un pericolo per l'operatore e il paziente.

In caso di riutilizzo di un articolo monouso la funzionalità non è più garantita.

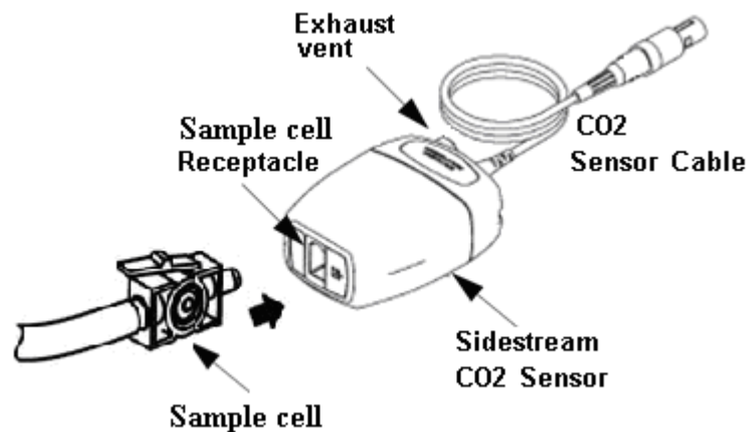
- Prima dell'uso, verificare che gli adattatori delle vie aeree laterali e i kit di campionamento laterali non siano danneggiati. NON utilizzare gli adattatori delle vie aeree laterali e i kit di campionamento laterali se sembrano danneggiati o rotti.
- Se il tracciato CO<sub>2</sub> (capnogramma) appare anormale, controllare gli adattatori delle vie aeree CO<sub>2</sub> e se necessario sostituirli.
- Controllare periodicamente il sensore di flusso/CO<sub>2</sub> e i rispettivi tubi per verificare la presenza di umidità eccessiva e formazione di secrezione. Non utilizzare in caso di eccessiva umidità o condensa esterna.
- Rischio di Folgorazione: i componenti del sensore CO<sub>2</sub> non possono essere sottoposti a manutenzione dall'utente.
- La manutenzione deve essere effettuata da personale di servizio qualificato. Non aprire l'armadietto del sensore, rischio di folgorazione.
- Posizionare l'apertura di sfiato del sensore CO<sub>2</sub> in ambiente ventilato e impedirne l'ostruzione.
- Scollegare sempre il Sensore CO<sub>2</sub> prima di pulirlo. NON utilizzarlo se appare danneggiato. Per la manutenzione rivolgersi a personale qualificato.
- NON sterilizzare o immergere il Sensore CO<sub>2</sub> in liquidi.
- Sostituire l'adattatore sidestream delle vie respiratorie e il kit di campionamento sidestream in caso di secrezione eccessiva.
- Non mettere in funzione il Sensore CO<sub>2</sub> quando risulta bagnato o dall'esterno si rileva condensazione.
- Monitorare la forma d'onda CO<sub>2</sub> (Capnogramma). Se si rilevano cambiamenti o anomalie, controllare il paziente e la linea di campionamento. Sostituire la linea se necessario.
- NON utilizzare con pazienti che non possono sostenere un prelievo di 50 ml/min +/- 10 ml/min dalle vie respiratorie o con pazienti che non possono sostenere un aumento dello spazio morto respiratorio.
- Non applicare tensione eccessiva ai cavi sensore o ai tubi pneumatici.
- Rischio di Esplosione: NON utilizzare in caso di presenza di anestetici infiammabili o altri gas infiammabili. Utilizzare il Sensore CO<sub>2</sub> in un tale ambiente potrebbe comportare un rischio di esplosione.
- Pericolo di scossa elettrica: Scollegare sempre il Sensore CO<sub>2</sub> prima di pulirlo. NON utilizzarlo se appare danneggiato. Per la manutenzione rivolgersi a personale qualificato.
- 🔔 Una tensione superiore a quella prevista dal monitor può causare danni al sensore CO<sub>2</sub>. Analogamente, una tensione troppo bassa potrebbe compromettere la precisione della misurazione CO<sub>2</sub> o addirittura impedire il funzionamento del sensore CO<sub>2</sub>.
- 🔔 Quando si sostituisce il tubo di campionamento, è consigliabile scegliere il tubo di campionamento standard con funzione di deumidificazione. Il tubo di campionamento senza funzione di deumidificazione può ostruirsi facilmente a causa di un'eccessiva umidità. (Durata d'uso: tubo di campionamento ordinario: 6~12 ore; tubo di campionamento con funzione di deumidificazione: circa 120 ore.)
- 🔔 Sostituire il tubo di campionamento se la misurazione risulta anomala a causa di un'ostruzione del tubo.
- 🔔 La lunghezza complessiva del tubo di campionamento e della prolunga del tubo per le vie aeree non deve essere superiore a 3 metri; una lunghezza eccessiva potrebbe causare anomalie nella misurazione. Se si utilizza il connettore a T del kit per la cannula di campionamento, inserire il tubo di campionamento con le aperture rivolte

verso l'alto per evitare le conseguenze di un'umidità eccessiva.

- 🔔 L'altitudine può variare da zona a zona. Impostare pertanto il barometro alla pressione barometrica ambientale.
- 🔔 Utilizzare esclusivamente gli accessori approvati dalla nostra azienda.
- 🔔 Durante l'utilizzo del sensore CO<sub>2</sub> potrebbe verificarsi una perdita di sistema causata da un tubo endotracheale privo di bracciale o da un sensore CO<sub>2</sub> danneggiato, con conseguenti possibili errori nelle letture relative al flusso. Tali letture riguardano il flusso, il volume, la pressione e altri parametri respiratori.
- 🔔 All'arresto del monitor CO<sub>2</sub>, scollegare il sensore CO<sub>2</sub> dal monitor paziente.
- 👉 Lo smaltimento del sensore CO<sub>2</sub> e dei suoi accessori deve avvenire secondo le disposizioni nazionali e/o locali.
- 👉 In presenza di dispositivi elettromagnetici (ad es. elettrocauterizzazione), il monitoraggio potrebbe interrompersi a causa dell'interferenza elettromagnetica. Il sistema è progettato per resistere a campi elettromagnetici fino a 20 V/m.
- 👉 La misurazione CO<sub>2</sub> può risultare falsata in presenza di protossido d'azoto, elevati livelli di ossigeno, elio e halon.
- 👉 Un'eccessiva umidità nel CO<sub>2</sub> può influenzare la precisione della misura del flusso.

## 13.3 Connessione del Sensore CO<sub>2</sub>

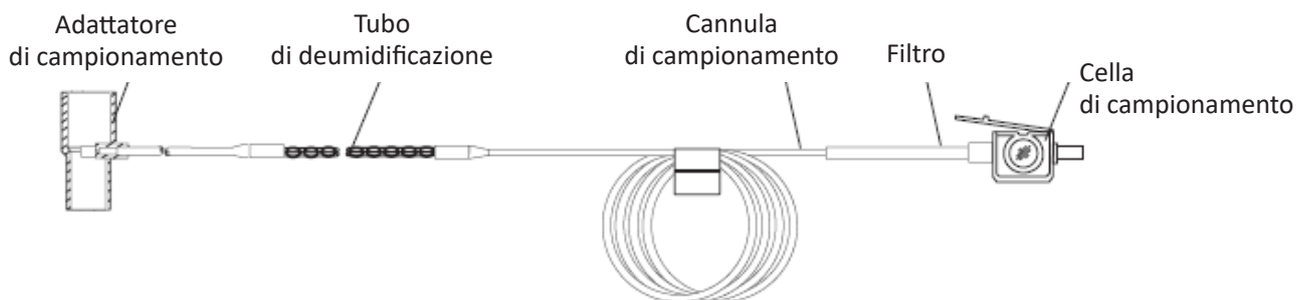
### 13.3.1 Connessione del Sensore CO<sub>2</sub> Sidestream



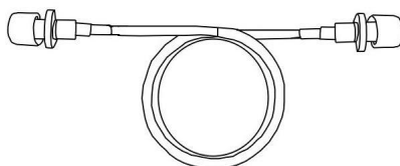
Dimostrazione della Connessione Sensore CO<sub>2</sub> Flusso Laterale

1. Estrarre il Sensore CO<sub>2</sub> e inserire il Cavo del Sensore CO<sub>2</sub> nel connettore denominato "CO<sub>2</sub>" sul pannello connettore del monitor;
2. La cella campione della cannula di campionatura deve essere inserita nel ricettacolo della cella di campionatura del Sensore CO<sub>2</sub>. Se a cella di campionatura viene inserita correttamente si udirà il suono di un 'click'; quindi, collegarla al tubo dell'aria. Dopo aver collegato il sensore assicurarsi che l'ingresso dell'aria sia esposto correttamente all'aria e lontano da tutte le sorgenti di CO<sub>2</sub>, compreso il ventilatore, il respiro del paziente e il proprio. Poi, accendere l'interruttore CO<sub>2</sub> sullo Schermo Impostazioni CO<sub>2</sub> e attendere 2 minuti che il sensore si riscaldi.

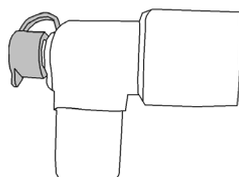
### 3. Configurazione preimpostata della Tubazione



**Adattatore e Cannula di Campionamento (Monouso)**



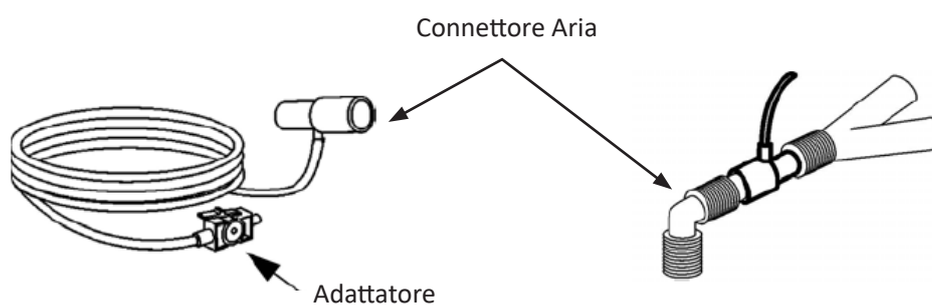
**Prolunga del tubo respiratorio necessaria al collegamento con la cannula di campionamento (monouso)**



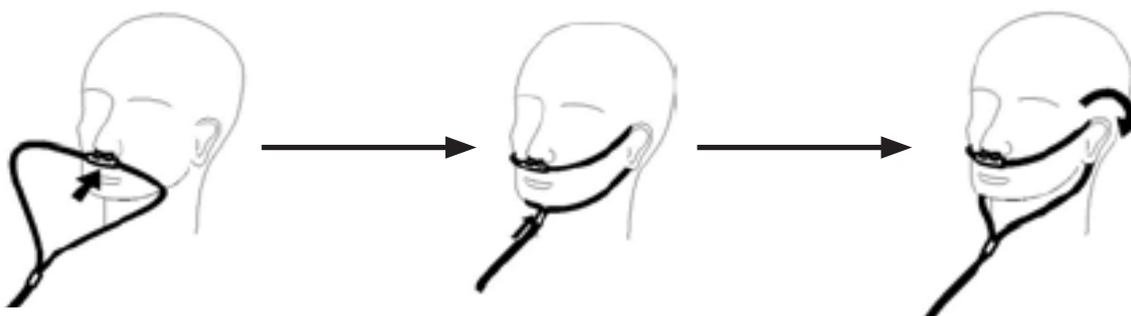
**Connettore Wye**

### 4. Kit opzionale della cannula di campionamento

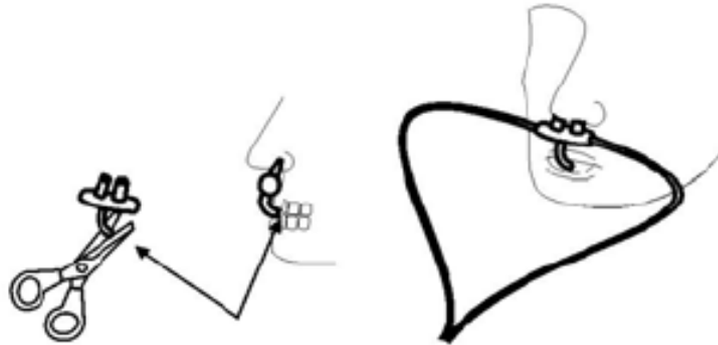
(1) Kit cannula di campionamento con connettore a T



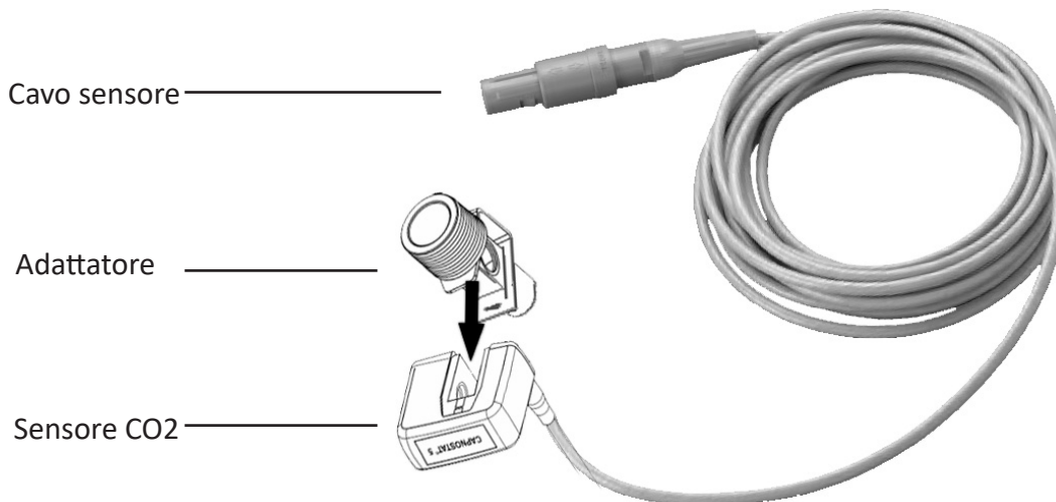
(2) Kit Cannula Sidestream Nasale



(3) Kit Cannula Sidestrle

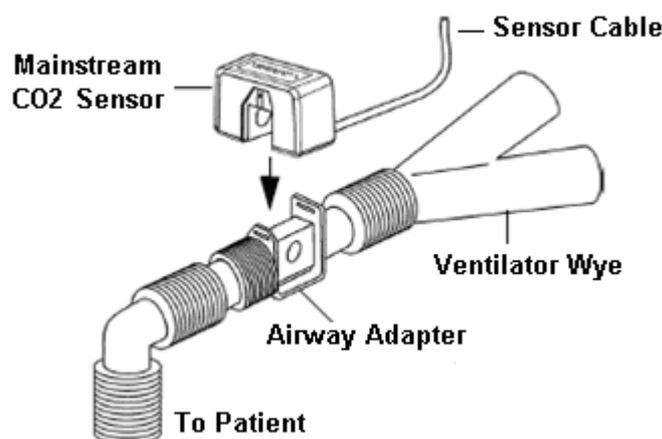


### 13.3.2 Connessione del Sensore CO<sub>2</sub> Mainstrea



#### Dimostrazione della Connessione Sensore CO<sub>2</sub> Mainstream

1. Estrarre il Sensore CO<sub>2</sub> e inserire il Cavo del Sensore CO<sub>2</sub> nel connettore denominato "CO<sub>2</sub>" sul pannello connettore del monitor;
2. Inserire con uno scatto il sensore CO<sub>2</sub> sull'adattatore per le vie respiratorie. Se l'adattatore per le vie respiratorie viene inserito correttamente si udirà un 'click'.
3. Posizionare l'adattatore per le vie respiratorie nel circuito respiratorio del paziente (il più vicino possibile al paziente) fra il tubo endotracheale e il circuito del ventilatore. Poi, accendere l'interruttore CO<sub>2</sub> sullo Schermo Impostazioni CO<sub>2</sub> e attendere 2 minuti che il sensore si riscaldi.



☞ Posizionare sempre il sensore con l'adattatore in posizione verticale per evitare un accumulo di fluidi nelle finestre dell'adattatore. Una grande concentrazione di fluidi impedirebbe l'analisi del gas.

## 13.4 Restrizioni alla Misurazione

I seguenti fattori potrebbero influenzare l'accuratezza della misurazione.

- ◇ Perdite o sfiati interni di gas campionati
- ◇ Urto meccanico
- ◇ Pressione ciclica fino a 10 kPa (100 cm H<sub>2</sub>O)
- ◇ Altre eventuali sorgenti di interferenza.

## 13.5 Risoluzione dei Problemi del Sistema di Campionamento CO<sub>2</sub> Sidestream

Quando il sistema di campionamento del modulo CO<sub>2</sub> non funziona correttamente, verificare che la linea di campionamento sia collegata. In caso contrario, rimuoverla dal sifone. Se il monitor mostra un messaggio che indica che le vie aeree continuano a non funzionare correttamente, ciò significa che il sifone è bloccato e che è necessario sostituirlo con un nuovo sifone. È altresì possibile che sia la linea di campionamento ad essersi bloccata. In tal caso, sostituirla con una nuova.

## 13.6 Comprendere il Display CO<sub>2</sub>

### Pannello CO<sub>2</sub> (opzionale)



- ◇ ⇐⇒ mmHg: l'etichetta e l'unità della EtCO<sub>2</sub>
- ◇ ⇐⇒: l'etichetta della FiCO<sub>2</sub>
- ◇ mmHg: l'unità di EtCO<sub>2</sub> e FiCO<sub>2</sub>
- ◇ rpm: l'unità di misura della Frequenza respiratoria
- ◇ 39.9 3.3 14: il valore di EtCO<sub>2</sub>, FiCO<sub>2</sub> e frequenza respiratoria

## 13.7 Modificare le Impostazioni CO<sub>2</sub>

Quando viene selezionato il monitoraggio di CO<sub>2</sub>, il parametro della respirazione verrà fornito dal modulo CO<sub>2</sub>. Ciò comporta che l'area di forma d'onda della respirazione passerà all'area di forma d'onda CO<sub>2</sub>, e il parametro di respirazione passerà all'area parametri CO<sub>2</sub>.

Selezionare "Menu" → "CO<sub>2</sub>" per accedere alle impostazioni CO<sub>2</sub>.

È possibile inserire le Impostazioni CO<sub>2</sub> nella finestra di impostazioni RESP se il vostro monitor è configurato per il monitoraggio CO<sub>2</sub>.

**Start CO<sub>2</sub> Monitoring**: cliccare per avviare o arrestare il Monitoraggio CO<sub>2</sub>. Quando è selezionato il monitoraggio CO<sub>2</sub>, tutte le voci impostate su “RESP” passeranno a “CO<sub>2</sub>”. **Si veda il Capitolo sul Monitoraggio dell’Anidride Carbonica (CO<sub>2</sub>).**

Nella schermata impostazioni RESP è presente l’interruttore di monitoraggio CO<sub>2</sub>  **Start CO<sub>2</sub> Monit**: cliccarlo per avviare o arrestare il monitoraggio CO<sub>2</sub>. Si consiglia di attivare l’interruttore solo quando è necessario monitorare i parametri CO<sub>2</sub>. Questo consentirà di ridurre il consumo di energia e prolungare la vita del modulo CO<sub>2</sub>.

**Per preservare il monitor, impostare l’interruttore del modulo CO<sub>2</sub> in modalità OFF nelle Impostazioni del sistema quando la funzione CO<sub>2</sub> non viene utilizzata.**

✧ **Gain**: il guadagno della forma d’onda CO<sub>2</sub>. 4 opzioni: X1/2, X1, X2 e X4. l’impostazione predefinita è X1 per pazienti Adulti e Bambini, e X2 per neonati.

X1 scala di forma d’onda con guadagno di base      X1/2 mezza scala del guadagno di base

X2 scala doppia del guadagno di base      X4 scala quadrupla del guadagno di base

✧ **Speed (Velocità)**: La velocità di scansione della forma d’onda di respirazione; 2 opzioni: 6.25mm/s e 12.5 mm/s. L’impostazione predefinita è 12,5mm/s.

✧ **Apnea (apnee)**: L’impostazione di timeout per l’allarme apnea (in secondi).

#### (1). Quando il monitoraggio CO<sub>2</sub> è attivo:

Può essere impostato tra 10 e 60 secondi, lo step è 1 secondo. L’icona “  ” viene visualizzata nell’angolo in basso a destra del Pannello Respirazione; quando il dispositivo non rileva alcun segnale di respirazione all’interno dell’intervallo di tempo specificato, l’allarme “Apnea” compare, e si attiverà l’allarme acustico. Se questo è impostato su OFF, l’icona “  ” verrà visualizzata nell’angolo in basso a sinistra del Pannello Respirazione. L’impostazione predefinita è 20s.

#### (2). Se il monitoraggio CO<sub>2</sub> non è attivo: fare riferimento alla Sezione **Modificare le Impostazioni RESP**.

✧ **Source (Sorgente)**: Sorgente del segnale di respirazione. Questa voce è preimpostata su “CO<sub>2</sub>” se la funzione di monitoraggio CO<sub>2</sub> è selezionata. In caso contrario, la sorgente sarà ottenuta dalla misurazione dell’impedenza toracica tramite il modulo ECG.

✧ **Zero**: premere per eseguire un reset a zero.

✧ **Default**: ritornare al valore di fabbrica preimpostato.

✧ **Unità di misura**: L’unità può essere impostata su “%”, “kPa” e “mmHg”. Se l’unità viene cambiata, il valore del parametro cambierà e si riaggiusterà rapidamente. L’unità verrà visualizzata nell’area parametri, l’impostazione predefinita è “mmHg”.

✧ **Period**: per impostare il ciclo di calcolo del valore di EtCO<sub>2</sub>; sono disponibili tre opzioni: “1b”, “10s” e “20s”. l’impostazione predefinita è “10s”. “1b” comporta che il valore di EtCO<sub>2</sub> verrà calcolato una volta ogni ciclo respiratorio; “10s” comporta che il valore di EtCO<sub>2</sub> verrà calcolato una volta ogni 10 secondi, e il massimo valore di EtCO<sub>2</sub> misurato nei 10s verrà visualizzato nell’area dati; “20s” comporta che il valore di EtCO<sub>2</sub> verrà calcolato una volta ogni 20 secondi, e il valore massimo di EtCO<sub>2</sub> misurato nei 20s verrà visualizzato nell’area dati.

- ✧ **Balance:** impostare il gas di equilibratura nel flusso respiratorio del paziente. Vi sono tre tipi di gas di equilibratura selezionabili: "Air", "N<sub>2</sub>O" e "He", ovvero: aria, ossido di azoto e elio. Se non viene definito un gas di equilibratura specifico, questo può essere impostato su "Aria".
- ✧ **O<sub>2</sub> Comp.:** regola la concentrazione del gas di compensazione nel flusso respiratorio del paziente. Il gas di compensazione è solitamente l'ossigeno, pertanto questa può essere chiamata concentrazione di compensazione dell'ossigeno. L'unità: %; Intervallo di impostazione: 1~100%. Valore preimpostato: 16.
- ✧ **TEMP (°C):** imposta il valore della temperatura del flusso di aria misurato in quel momento. Per esempio, la temperatura è normalmente impostata a 37°C durante la misurazione della respirazione del paziente da flusso d'aria. Tuttavia, se il flusso dell'aria da misurare è il gas di riferimento, la temperatura è impostata a 25°C. L'intervallo di impostazione: 0,0 ~ 50,0; Unità: °C; Valore default 35,0°C
- ✧ **Agent:** impostazione per aggiungere un eventuale gas anestetico al flusso respiratorio del paziente, e la concentrazione di tale gas anestetico. L'intervallo di impostazione è da 0,0% a 20,0%; l'impostazione predefinita è: senza aggiunta di gas anestetico, ovvero, con la concentrazione dello 0,0%.
- ✧ **Flow (Flusso CO<sub>2</sub>):** La frequenza del flusso del campionamento di CO<sub>2</sub>. Il suo valore è 50 ml/min.
- ✧ **Barometrica (Pressione Barometrica):** imposta la pressione atmosferica dell'ambiente. Può essere determinata mediante barometro o dall'altitudine. L'altitudine può essere utilizzata per determinare la pressione barometrica nel caso in cui non si disponga di un barometro. Fare riferimento all'Appendice delle Pressioni Tipiche e Letture CO<sub>2</sub> per altitudine per ulteriori dettagli.
- ✧ **Zero:** Premere per effettuare un reset a zero, dopodiché apparirà un prompt sullo schermo. L'unità di campionamento del sensore CO<sub>2</sub> deve essere posizionata in un luogo esposto all'aria. Quindi, premere il pulsante "Start Zero" per eseguire il reset a zero; la schermata visualizzerà dunque lo stato attuale della calibrazione.

I tre stati relativi alla calibrazione sono: 1. Zeroing (Azzeramento in corso)      2. Zero success (Azzeramento eseguito)      3. Zero Fail (Azzeramento non eseguito)

-  Queste informazioni vengono mostrate durante la calibrazione a zero, ma sono prive di allarme acustico o visivo.
-  Prima di procedere a una calibrazione a zero durante la misurazione, scollegare il trasduttore dalle vie respiratorie del paziente.
-  Non fare affidamento sulle letture quando l'azzeramento è in corso.

# Capitolo 14 Monitoraggio della Gittata Cardiaca (C.O.)

## 14.1 Introduzione

La funzione di Gittata Cardiaca (C.O.) misura in modo invasivo la gittata cardiaca e altri parametri emodinamici mediante il metodo della termodiluizione. Una soluzione fredda di cui si conosce volume e temperatura viene iniettata nell'atrio destro attraverso la porta prossimale di un catetere dell'arteria polmonare. La soluzione fredda si mescola con il sangue nel ventricolo sinistro e il cambiamento di temperatura del sangue viene misurato mediante un termistore all'estremità distale del catetere nell'arteria polmonare. Il cambiamento di temperatura viene visualizzato come una curva nello schermo ripartito della C.O., e il monitor calcola il valore della C.O. tramite questa curva. Il valore della C.O. è inversamente proporzionale all'area sottesa alla curva.

## 14.2 Informazioni in Materia di Sicurezza

- Utilizzare soltanto gli accessori per la C.O. specificati in questo manuale. Assicurarsi che gli accessori non vengano mai in contatto con componenti conduttive.
- Poiché la gittata cardiaca varia continuamente, è necessario effettuare una serie di misurazioni per ottenere un valore medio della C.O. affidabile; utilizzare sempre la media di misurazioni di termodiluizione multiple prima di prendere decisioni cliniche.

## 14.3 Impostare la Misurazione

- 🔔 Utilizzare soltanto gli accessori specificati in questo manuale. Assicurarsi che gli accessori non vengano mai in contatto con componenti conduttive.

**Se il vostro monitor è configurato con il Modulo Modulo, quindi è necessario assicurarsi che il box C.O. Plug-and-Play sia inserito in modo sicuro. Se la scatola è inserita correttamente, apparirà l'icona C.O. nel lato in alto a destra dello schermo. Fare riferimento alla seguente descrizione.**

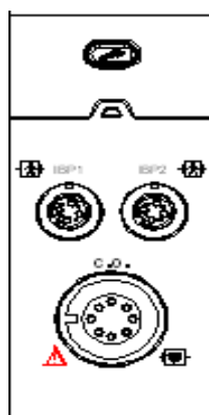
**Se il vostro monitor è configurato con Modulo C.O. interno, l'icona C.O. apparirà nel lato in alto a destra dello schermo.**

### 14.3.1 Comprendere l'Icona C.O. e la Scatola Plugin C.O. (Opzionale)

**Preparazione--- Connessione C.O.**

**C.O. Plug-and-Play C.O. (Opzionale)**

La scatola Plug-and-Play opzionale può essere configurata soltanto con il modulo C.O., o configurata con altri moduli; si prega di fare riferimento alla scatola acquistata. Se la Scatola Plug-and-Play comprende la funzione IBP.



Scatola Plug-and-Play con funzione C.O.

L'icona "C.O." sulla scatola è il connettore C.O.; il connettore potrebbe essere differente a causa di una diversa configurazione; si prega di fare riferimento alla scatola acquistata.

Nota:

- ✧ Se sono inserite 2 scatole dello stesso tipo (ad es. 2 scatole con funzione C.O.), la seconda non verrà riconosciuta. Ciò significa che il monitor può riconoscere al massimo una C.O., una CO<sub>2</sub> e 4 IBP. Per alcuni modelli, l'icona "CO" verrà visualizzata sullo schermo se la funzione C.O. è stata riconosciuta.

### 14.3.2 Procedura di Misurazione C.O.

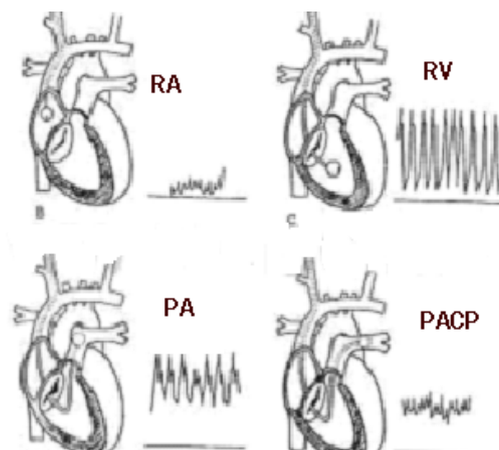
1. Collegare il cavo al connettore C.O. del monitor. Connettere il catetere e la sonda per la temperatura al cavo C.O. come mostrato nella figura seguente.

Collegare il cavo C.O. al connettore C.O.



### 14.3.3 Posizionamento del Catetere

L'intubazione convenzionale per la misurazione C.O. comporta il posizionamento del catetere dalla vena sotto la clavicola, attraverso la vena cava superiore, l'atrio destro, il ventricolo sinistro, e infine l'arteria polmonare. Durante l'intubazione, la posizione del catetere può essere riesaminata mediante scansione a Raggi X o semplicemente alla cieca. Il monitoraggio IBP viene normalmente utilizzato per stimare l'intubazione alla cieca; la forma d'onda della pressione sanguigna è diversa nelle differenti posizioni. Le figure che seguono mostrano le forme d'onda della pressione sanguigna per la posizione dall'atrio destro (RA), attraverso il ventricolo sinistro (RV) all'arteria polmonare (PA) e infine ottenendo la pressione dell'arteria polmonare (PACP).



### Le forma d'onda IBP nelle diverse posizioni

1. Il catetere viene posizionato nell'arteria polmonare. In base al monitoraggio IBP o alla scansione a Raggi X, è possibile determinare la posizione di destinazione del catetere.
2. Nella schermata "Menu", ruotate la manopola di navigazione e spostatela sull'icona "Gittata cardiaca", quindi premete la manopola per accedere alla schermata delle misurazioni C.O.
3. Impostate i parametri in base al tipo di catetere e alle condizioni di iniezione.
4. Premete il pulsante "Start", quindi il risultato verrà visualizzato. Effettuate misurazioni multiple di C.O. per ottenere un risultato medio.
5. Ottenete altri calcoli emodinamici.

## 14.4 Modificare le Impostazioni C.O.

### Preparazione:

Prima di effettuare una misurazione, impostare i seguenti parametri come di seguito.

Selezionare "Menu" → "C.O." → "Parameter" per accedere alle impostazioni relative al parametro C.O.

Parameter Settings

Floating Catheter	Injectate
Brand Edwards	Temp. Examin. Mode [Dropdown]
Model 741HF75	Temperature 23.0 °C
Computing Constant 0.594	Volume 10 ml

Default OK Cancel

### Floating Catheter (Catetere a Palloncino):

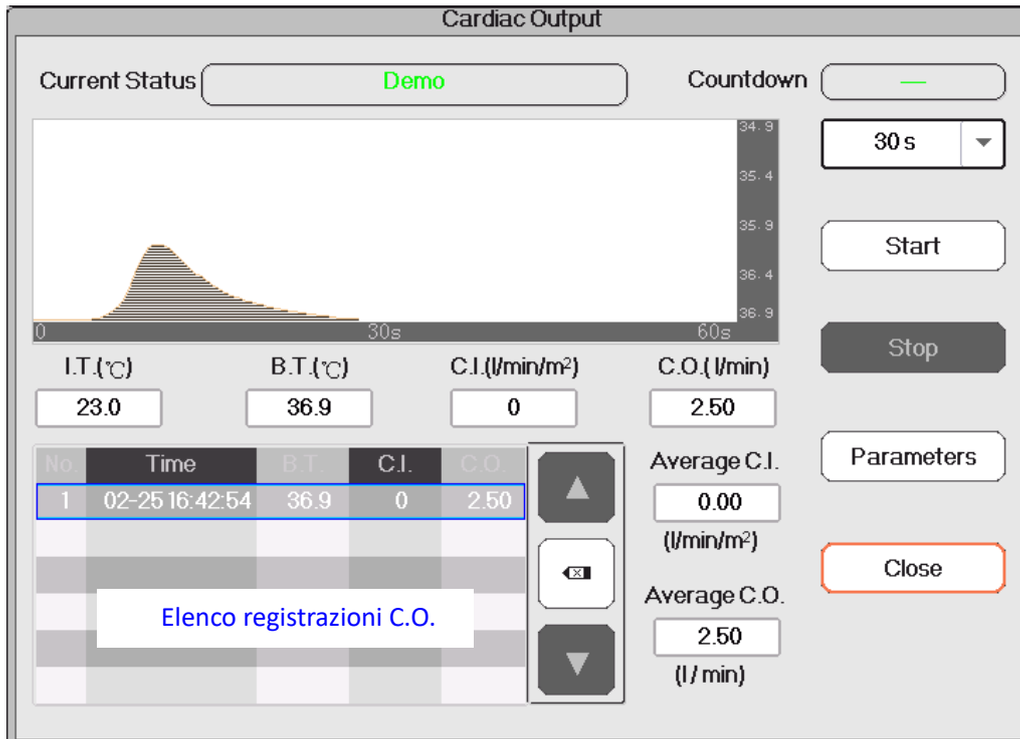
- ✧ **Brand:** marca del catetere.
- ✧ **Model:** modello del catetere.
- ✧ **Computing constant (Costante di calcolo):** imposta la corretta costante in base alla marca e al modello del catetere.

### Injectate (Soluzione iniettata):

- ✧ **Temp. Examin. Mode:** Metodo di misurazione della temperatura per la soluzione iniettata. 2 opzioni: Manual e Auto.
- ✧ **Temperature:** il valore della temperatura, che può essere inserito se "Temp. Examin. Mode" è impostato su "Manual".
- ✧ **Volume:** volume di soluzione iniettata.

## 14.5 Comprendere la Schermata Display

Selezionare "Menu" → "C.O." per accedere al display C.O.



**Schermata di visualizzazione della Misurazione**

**Descrizione:**

- ✧ **Current status:** lo stato della connessione del cavo e lo stato della misurazione.
- ✧ **Waveform area:** area dove è visualizzata la forma d'onda della temperatura del sangue (BT).
- ✧ **IT(°C):** Temperatura di iniezione (la temperatura della soluzione da iniettare).
- ✧ **BT(°C):** Temperatura del sangue (la temperatura del sangue all'estremità del catetere).
- ✧ **C.I.(l/min/m²):** Indice della funzione cardiaca (volume del sangue al minuto per m<sup>2</sup>; il valore normale è 2,5-4,0 l/min/m<sup>2</sup>).
- ✧ **C.O.(l/min):** Gittata cardiaca (volume del sangue al minuto; il valore normale è 4-8 l/min).
- ✧ **Examin. records:** visualizza il risultato corrente e storico della misurazione C.O. Questi registri andranno persi se il monitor viene spento. Procedura per rivedere la cronologia delle registrazioni dell'esame: Menu→History Records→C.O. List.
- ✧ “/””: seleziona registrazione precedente/successiva.
- ✧ “” elimina questa registrazione.
- ✧ **Countdown (Conto alla rovescia):** visualizza il tempo rimasto prima del prossimo esame.
- ✧ “30s”: intervallo di tempo tra due esami.
- ✧ **Start:** spostarsi sull'icona “start” e premere la Manopola di Navigazione per avviare la misurazione C.O.
- ✧ **Stop:** spostarsi sull'icona “stop” e premere la Manopola di Navigazione per terminare la misurazione C.O.
- ✧ **Parameter:** seleziona la marca e il tipo di catetere e la costante di correzione, nonché la temperatura e il volume di iniezione, ecc. Si veda la Sezione **Modificare le Impostazioni C.O.**

1. Nella schermata di visualizzazione “Cardiac Output” (Gittata cardiaca), spostarsi sull'icona “parameters” (parametri) per accedere alla schermata “Parameter Settings” (Impostazione Parametri). Selezionare la marca e il modello del

catetere utilizzato, impostare la costante di correzione del catetere, il metodo di misurazione della temperatura o il valore della temperatura, il volume di iniezione. Se nel kit dei cavi C.O. non è presente alcuna sonda per la temperatura, la temperatura di iniezione dovrà essere misurata e inserita manualmente, e il metodo di misurazione dovrà essere impostato su "Manual". Se la sonda per la temperatura è presente nel kit dei cavi C.O., la temperatura di iniezione potrà essere misurata automaticamente, e il metodo di misurazione dovrà essere impostato su "Auto"; ciò comporta che non sarà necessario inserire manualmente il valore della temperatura.

2.  : Impostazione dell'intervallo di tempo. È un sottomenu sopra il pulsante "Start"; ha 4 opzioni: 30s, 40s, 60s e 90s. Serve a selezionare l'intervallo di tempo desiderato che intercorre tra due misurazioni.

### C.O. Misurazione

Nota: Una volta terminate le impostazioni, apparirà il comando "Pronto". In caso contrario, assicurarsi che i cavi siano connessi correttamente.

- ✧ **Start:** Quando la misurazione C.O. è pronta, spostarsi sull'icona "Start" e premere la Manopola di Navigazione per avviare la misurazione. Cominciare a iniettare la soluzione salina quando la misurazione della temperatura del sangue apparirà nella forma d'onda BT. Assicurarsi che la velocità di iniezione sia costante; il tempo totale di iniezione non deve superare i 30 secondi.
- ✧ **End:** Durante la misurazione, spostarsi sull'icona "Fine" e premere la Manopola di Navigazione per terminare la misurazione C.O. se necessario. Se la misurazione C.O. termina normalmente, il risultato verrà visualizzato e salvato nella cronologia allo stesso tempo, e si attiverà il conto alla rovescia. Se il risultato della misurazione è inaccettabile, l'operatore può decidere di eliminarlo, e i valori medi si aggiorneranno automaticamente.

Nella finestra impostazioni C.O., spostarsi sull'area che mostra l'elenco della registrazioni C.O., ruotare la Manopola di Navigazione sulla registrazione e premere per rivedere la registrazione attuale nell'area di forma d'onda C.O., o premere "↑" e "↓" per rivedere le registrazioni.

The screenshot displays the "Cardiac Output" measurement interface. At the top, the "Current Status" is set to "Demo" and the "Countdown" is active. The main display area shows a graph of the C.O. waveform with the label "Area forma d'onda C.O.". Below the graph, the current values for I.T. (°C), B.T. (°C), C.I. (l/min/m²), and C.O. (l/min) are shown. A table below the graph lists the recorded measurements. The "Average C.I." and "Average C.O." values are also displayed. Control buttons for "Start", "Stop", "Parameters", and "Close" are visible on the right side of the interface.

No.	Time	B.T. (°C)	C.I. (l/min/m²)	C.O. (l/min)
1	02-25 16:42:54	36.9	0	2.50

Nota: La misurazione C.O. Corrente verrà mostrata nella tabella "Examin. Records" (Esamina registrazioni) e salvata

nella cronologia. Quando il dispositivo verrà spento, il contenuto della tabella "Examin. records" sarà cancellato, ma la cronologia rimarrà disponibile. La cronologia include il codice paziente, il tempo di misurazione, TI, TB, C.O., C.I., e la forma d'onda BT.

- ✧ **Average C.I. (l/min/m<sup>2</sup>):** la C.I. media calcolata per le passate registrazioni dell'esame.
- ✧ **Average C.O. (l/min):** la C.O. media calcolata per le scorse registrazioni dell'esame.

È possibile premere il pulsante "✕" per eliminare la registrazione se la tolleranza è troppo ampia.

## 14.6 Fattori che Influenzano la Misurazione C.O.

### ✧ Cuore

A. Precarico: il volume del sangue nel ventricolo alla fine della fase diastolica, che è in relazione con il volume di ritorno venoso e il sangue residuo. La pressione capillare polmonare (PCWP, il suo valore normale è 6-12 mmHg, o 0,8-1,6 kPa) è solitamente ritenuta un'indicazione affidabile per il precarico nel ventricolo destro.

B. Postcarico: la resistenza all'eiezione del sangue.

C. La contrazione miocardica e la sua armonizzazione, la compliance del cuore e la frequenza cardiaca.

### ✧ Monitor

Il tipo di catetere, la costante di correzione del catetere, la temperatura, il volume e la velocità di iniezione.

- ✧ La temperatura della soluzione iniettata,
- ✧ Il volume della soluzione iniettata,
- ✧ La temperatura del sangue di riferimento del paziente,
- ✧ Il ciclo di inspirazione/espiazione del paziente,
- ✧ Il posizionamento relativamente alla vicinanza dei polmoni,
- ✧ Il catetere stesso,
- ✧ Il ritmo del paziente e lo stato emodinamico, e
- ✧ Ogni altra soluzione IV rapida che siano infuse mentre la misurazione C.O. è in corso.

**Alcuni suggerimenti per ottenere una misurazione accurata della C.O. sono riportate di seguito:**

- ✧ La soluzione iniettata deve essere più fredda del sangue del paziente.
- ✧ L'iniezione della soluzione deve essere rapida e senza ostacoli.
- ✧ Iniettare al termine dell'espiazione.

# Capitolo 15 Monitoraggio del Gas Anestetico (AG)

## 15.1 Introduzione

Il modulo del gas anestetico (AG) misura i gas anestetici e respiratori del paziente, incorporando allo stesso tempo le caratteristiche del modulo O<sub>2</sub>.

Il modulo AG determina la concentrazione di alcuni gas utilizzando la misurazione dell'assorbimento della luce infrarossa (IR). I gas possono essere misurati dal modulo AG mediante assorbimento di luce IR. Ogni gas ha le proprie caratteristiche di assorbimento. Il gas viene trasportato in una cella di campionamento, e un filtro ottico IR seleziona una specifica banda di luce IR da fare passare attraverso il gas. Per misurazioni multiple di gas, esistono multipli filtri IR. Maggiore è la concentrazione di gas in un dato volume, maggiore sarà l'assorbimento di luce IR. Ciò comporta che una maggiore concentrazione di gas assorbente provocherà una minore trasmissione di luce IR. Viene misurata la quantità di luce IR trasmessa dopo il suo passaggio attraverso il gas assorbente. Dalla quantità di luce IR misurata, verrà calcolata la concentrazione di gas.

Come per altri gas respiratori, l'ossigeno non assorbe la luce IR, ed è pertanto misurato basandosi sulle sue proprietà paramagnetiche. All'interno del sensore O<sub>2</sub> sono poste due sfere di vetro riempite di azoto, montate su una sospensione a nastro teso di metallo raro solido. Il tutto è sospeso in un campo magnetico non uniforme simmetrico. In presenza dell'ossigeno paramagnetico, le sfere di vetro sono spinte più lontano dalla parte più potente del campo magnetico. La forza di torsione che agisce sulla sospensione è proporzionale alla concentrazione di ossigeno. La concentrazione di ossigeno è calcolata dalla forza di torsione.

Il modulo AG può identificare automaticamente due gas anestetici nella miscela e distinguerli in base al loro contributo al valore MAC e visualizzarli come primo e secondo agente anestetico.

## 15.2 Informazioni in Materia di Sicurezza

- ☛ Per evitare il rischio di esplosione, non utilizzare con questa apparecchiatura anestetici infiammabili quali etere e ciclopropano.

## 15.3 Restrizioni alla Misurazione

I seguenti fattori potrebbero influenzare l'accuratezza della misurazione.

- ✧ Perdite o sfiati interni di gas campionati
- ✧ Urto meccanico
- ✧ Pressione ciclica fino a 10 kPa (100 cm H<sub>2</sub>O)
- ✧ Altre eventuali sorgenti di interferenza

## 15.4 Impostare la Misurazione AG

**La funzione MultiGas descritta comprende il Gas anestetico.**

Se il vostro monitor possiede la funzione MultiGas, si prega di seguire le istruzioni seguenti per eseguire il monitoraggio MultiGas sul paziente.

### 15.4.1 Istruzioni per l'Analizzatore MultiGas Mainstream PHASEIN IRMA

La sonda MultiGas mainstream IRMA è progettata per essere connessa ad altri dispositivi medici per la visualizzazione in tempo reale e il monitoraggio dei dati di CO<sub>2</sub>, N<sub>2</sub>O, O<sub>2</sub> e di anestetici quali Alotano, Enflurano, Isoflurano, Sevoflurano e Desflurano.

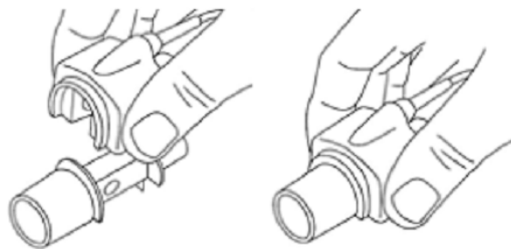
La sonda è progettata per essere connessa al circuito respiratorio del paziente per il monitoraggio dei gas inspirati/espirati durante l'anestesia, il ricovero e assistenza alla respirazione. Può essere utilizzato in sala operatoria, terapia intensiva, camere di degenza e in medicina d'emergenza per pazienti adulti, bambini e neonati.

NON è progettato per essere il solo metodo utilizzato nel monitoraggio di un paziente. Pertanto, deve essere sempre utilizzata in combinazione con un altro Monitor Paziente e/o valutazione umana professionale delle condizioni del paziente. La sonda IRMA è progettata per essere usata soltanto da personale medico professionale formato o autorizzato.

#### 1. Istruzioni di Assemblaggio dell'analizzatore Mainstream IRMA

##### Installazione

1. Collegare il connettore IRMA all'ingresso IRMA del dispositivo host e accenderlo.
2. Inserire la sonda IRMA sulla parte superiore dell'adattatore per le vie aeree IRMA. Un click segnalerà l'inserimento corretto. Fare riferimento alla figura seguente.



3. Un LED verde indicherà che la sonda IRMA è pronta all'uso.



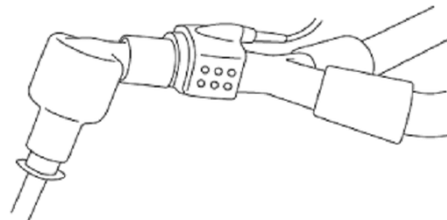
4. Collegare il connettore maschio di 15mm dell'adattatore per le vie aeree IRMA alla Parte a Y del circuito di respirazione.



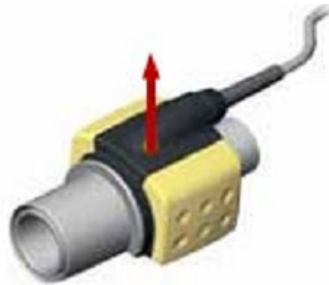
5. Collegare il connettore femmina di 15mm dell'adattatore per le vie aeree IRMA al tubo endotracheale del paziente.



In alternativa, collegare un HME (Scambiatore di Calore e Umidità) tra il tubo endotracheale del paziente e la sonda IRMA. Posizionare un HME di fronte alla sonda IRMA serve a proteggere l'adattatore per le vie aeree da secrezioni e effetti del vapore acqueo, e elimina il bisogno di cambiare l'adattatore. Inoltre, consente maggiore libertà di posizionamento alla sonda IRMA.



6. Se la sonda IRMA non è protetta con un HME, posizionare sempre la sonda IRMA con il LED puntato in avanti.



### **Posizionamento della sonda IRMA**

Quando si connette la sonda IRMA al circuito di un paziente neonato, è importante evitare il diretto contatto tra la sonda IRMA e il corpo del bambino.

Se, per qualunque ragione, la sonda IRMA entra in contatto diretto con una qualsiasi parte del corpo del bambino, deve essere posto un materiale isolante tra la sonda IRMA e il corpo.

Attenzione: la sonda IRMA non è destinata ad entrare in contatto diretto con il paziente.

### **Controllo pre-utilizzo**

Controllare sempre le letture del gas e delle forme d'onda sul monitor prima di collegare l'adattatore per le vie aeree IRMA al circuito di respirazione.

Effettuare il controllo dell'aderenza del circuito del paziente con la sonda IRMA inserita nell'adattatore per le vie aeree IRMA.

## Istruzioni per l'uso

Sulla schermata di impostazioni MultiGas, impostare l'interruttore su "ON" per avviare l'analizzatore MultiGas PhaseIn.

### 2. Stato del LED

Colore del LED	Informazioni
Luce verde stabile	Il sistema è OK
Luce verde lampeggiante	Azzeramento in corso
Luce blu stabile	Anestetico presente
Luce rossa lampeggiante	Controllare l'adattatore

### 3. Procedura di Azzeramento

**Avvertenza: Un Azzeramento scorretto della sonda risulterà in letture gas errate.**

Per assicurare un'alta precisione di misurazione della sonda IRMA, si raccomanda di seguire la seguente procedura di Azzeramento:

- 1). L'Azzeramento si esegue inserendo l'adattatore per le vie aeree IRMA nella sonda IRMA, senza collegare l'adattatore per le vie aeree al circuito del paziente, quindi usando lo strumento host per trasmettere un comando di riferimento a Zero alla sonda IRMA.
- 2). È necessario prestare particolare attenzione ed evitare di respirare vicino all'adattatore per le vie aeree prima o durante la procedura di azzeramento. La presenza di aria ambiente (21% O<sub>2</sub> e 0% CO<sub>2</sub>) nell'adattatore per le vie aeree IRMA è di fondamentale importanza per l'esecuzione di un corretto Azzeramento. Se al termine della procedura di Azzeramento appare un allarme "ZERO\_REQ", la procedura deve essere ripetuta.

Attenzione: eseguire sempre un controllo pre-utilizzo prima di effettuare l'Azzeramento della sonda.

#### 1). Sonda IRMA AX+

L'Azzeramento deve essere eseguito ogni volta che l'adattatore per le vie aeree IRMA viene sostituito, o quando viene visualizzata una compensazione nei valori del gas o un messaggio non specifico relativo alla precisione del gas.

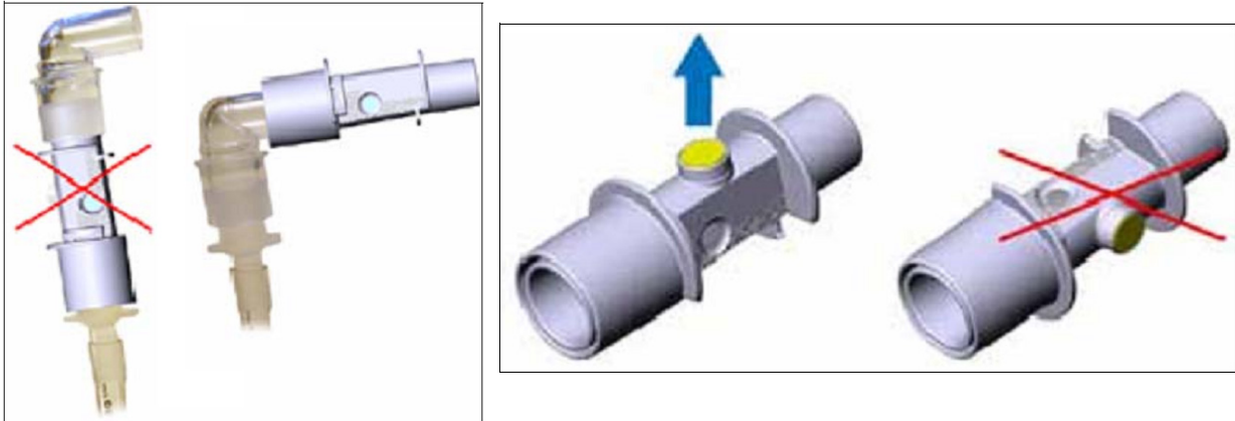
2). Lasciare 30 secondi di avviamento dopo l'accensione alla sonda IRMA AX+ e dopo la sostituzione dell'adattatore per le vie aeree IRMA prima di procedere con la Procedura di Azzeramento.

3). Il LED verde sulla sonda lampeggerà per circa 5 secondi mentre l'Azzeramento è in corso.

### 4. Istruzioni per un Uso Sicuro --- IRMA Mainstream

- La sonda IRMA deve essere utilizzata soltanto da personale medico professionale e autorizzato.
- La sonda IRMA è intesa esclusivamente come supporto per la valutazione del paziente. Deve essere utilizzata unitamente ad altri strumenti di valutazione di sintomi clinici.
- La sonda IRMA non deve essere utilizzata insieme ad anestetici infiammabili.
- Gli adattatori per le vie aeree IRMA monouso non devono essere riutilizzati. Il riutilizzo degli adattatori monouso potrebbe essere causa di infezioni incrociate.
- L'adattatore per le vie aeree deve essere smaltito in conformità con le norme locali in materia di smaltimento rifiuti.
- Non utilizzare l'adattatore per le vie aeree IRMA per Adulti/Bambini su pazienti neonati, in quanto l'adattatore aggiunge 6ml di spazio morto al circuito del paziente.

- Non utilizzare l'adattatore per le vie aeree IRMA per Neonati su pazienti adulti, in quanto questo potrebbe provocare una eccessiva resistenza di flusso.
- Non posizionare l'adattatore per le vie aeree IRMA tra il tubo endotracheale e un gomito, in quanto ciò potrebbe portare le secrezioni del paziente a ostruire la finestra dell'adattatore e comprometterne l'uso.
- Per impedire l'accumulo di secrezioni e umidità sulla finestra o porta del sensore dell'ossigeno, mantenere sempre la sonda IRMA in posizione verticale con il LED diretto verso l'alto.



- NON utilizzare l'adattatore per le vie aeree IRMA con inalatori aerosol dosati o farmaci nebulizzati in quanto ciò potrebbe influenzare la trasmissione della luce della finestra dell'adattatore per le vie aeree.
- Sostituire l'adattatore per le vie aeree se all'interno dell'adattatore è presente condensa.
- Utilizzare soltanto adattatori per le vie aeree IRMA prodotti dalla PhaseIn.
- La sonda IRMA non è destinata ad entrare in contatto diretto con il paziente.
- 🔔 Non sterilizzare o immergere la sonda IRMA in liquidi.
- 🔔 L'adattatore per le vie aeree IRMA è un dispositivo non sterile. Non trattare con autoclave perché ciò danneggerebbe il dispositivo.
- 🔔 Non sottoporre a tensione eccessiva il cavo della sonda.
- 🔔 Non utilizzare la sonda IRMA in un ambiente dalla temperatura d'uso diversa da quella specificata.

### 15.4.2. Istruzioni per l'Analizzatore Sidestream PHASEIN ISA

L'analizzatore sidestream ISA è progettato per un monitoraggio in tempo reale dei dati di CO<sub>2</sub>, N<sub>2</sub>O gli anestetici Alotano, Enflurano, Isoflurano, Sevoflurano e Desflurano durante l'anestesia, il recupero e monitoraggio e assistenza alla respirazione. Può essere utilizzato in sala operatoria, terapia intensiva, camere di degenza e in medicina d'emergenza per pazienti adulti, bambini e neonati.

NON è progettato per essere il solo metodo utilizzato nel monitoraggio di un paziente. Pertanto, deve essere sempre utilizzato in combinazione con altri strumenti di monitoraggio dei parametri vitali del Paziente e/o valutazione umana professionale delle condizioni del paziente. La sonda sidestream ISA è progettata per essere usata soltanto da personale medico professionale formato e autorizzato.

#### 1. Impostazioni di sistema

1. Inserire il connettore ISA nel dispositivo host.
2. Inserire la linea di campionamento Nomoline nella porta di ingresso ISA.
3. Collegare l'uscita del gas con il sistema di rilascio, o fare fluire il gas al circuito paziente.

4. Accendere il monitor.
5. Un LED verde indica che l'analizzatore del gas ISA è pronto all'uso.
6. Effettuare un controllo pre-utilizzo seguendo le indicazioni nella Sezione relativa.

## 2. Controllo Pre-utilizzo

Prima di inserire la linea di campionamento Nomoline nel circuito respiratorio, si prega di eseguire le operazioni seguenti:

1. Connettere la linea di campionamento alla LEGI.
2. Controllare che la luce verde nella LEGI appaia normale.
3. Per ISA OR+ e ISA AX+: Controllare che la lettura del gas (O<sub>2</sub>) sia corretta (21%).
4. Espirare il gas verso la linea di campionamento e controllare che la lettura del gas (CO<sub>2</sub>) e la forma d'onda vengano visualizzate sul monitor.
5. Ostruire la linea di campionamento con un dito per 10 secondi.
6. Controllare che l'allarme ostruzione venga visualizzato e che la luce rossa della LEGI lampeggi.
7. Controllare che il circuito paziente sia ermetico.

## 3. Stato della LEGI

Colore del LED	Informazioni
Luce verde stabile	Il sistema è OK
Luce verde lampeggiante	Azzeramento in corso
Luce blu stabile	Anestetico presente
Luce rossa lampeggiante	Controllare la linea di campionamento
Luce rossa stabile	Errore sensore

## 4. Procedura di Azzeramento

L'analizzatore di gas infrarossi necessita di assicurare un livello zero di riferimento dei dati di monitoraggio di CO<sub>2</sub>, N<sub>2</sub>O e agenti anestetici (AA). Questa calibrazione a zero si chiama Azzeramento.

L'analizzatore sidestream ISA è destinato all'esecuzione dell'auto Azzeramento spostando il gas di campionamento dal circuito respiratorio all'aria ambiente. Il dispositivo esegue l'Azzeramento una volta al giorno, della durata di circa 10 secondi.

## 5. Istruzioni per un Uso Sicuro --- Sidestream ISA

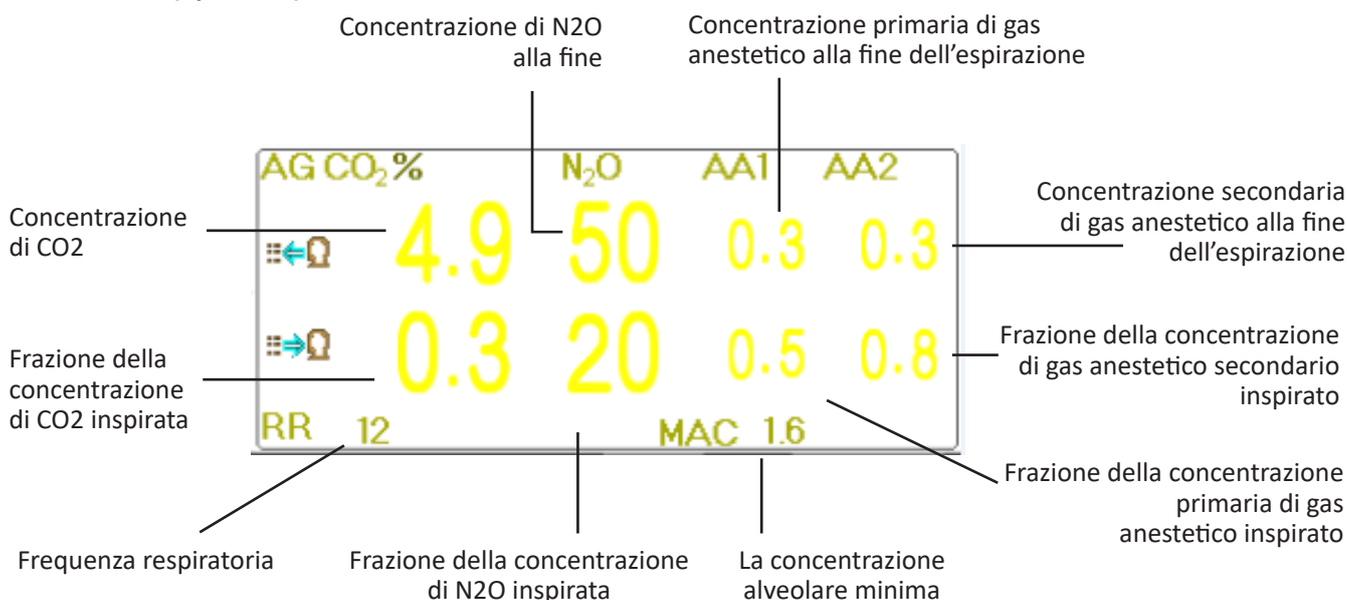
- ☛ L'analizzatore sidestream ISA deve essere utilizzato soltanto da personale medico professionale e autorizzato.
- ☛ Utilizzare soltanto linee di campionamento Nomoline prodotte da PHASEIN.
- ☛ L'analizzatore sidestream ISA non deve essere utilizzato con anestetici infiammabili.
- ☛ La linea di campionamento deve essere tenuta lontano dalla cervice del collo del paziente per evitare il rischio di soffocamento del paziente.
- ☛ Il riutilizzo della linea di campionamento monouso è proibito.

- La linea di campionamento deve essere smaltito in conformità con le norme locali in materia di smaltimento rifiuti.
- Non utilizzare la linea di campionamento per Adulti/Bambini su pazienti neonati, in quanto l'adattatore aggiunge spazio morto al circuito del paziente.
- Non utilizzare la linea di campionamento per Neonati su pazienti adulti, in quanto questo potrebbe provocare una eccessiva resistenza di flusso.
- NON utilizzare l'adattatore per le vie aeree ISA con inalatori aerosol dosati o farmaci nebulizzati in quanto ciò potrebbe intasare il filtro per bacilli.
- È necessario effettuare la procedura di azzeramento dell'analizzatore nell'aria ambiente (21% O<sub>2</sub> e 0% CO<sub>2</sub>). Pertanto, posizionare l'ISA in una posizione esposta all'aria. Evitare di respirare in prossimità dell'analizzatore sidestream ISA durante la procedura di azzeramento.
- La linea di campionamento Nomoline e la sua interfaccia sono dispositivi non sterili. Non trattare con autoclave perché ciò danneggerebbe il dispositivo.
- Non sterilizzare o immergere l'analizzatore sidestream ISA in liquidi.
- Le apparecchiature di comunicazione in radiofrequenza portatili e mobili influenzano le misurazioni. Assicurarsi che l'analizzatore sidestream ISA venga utilizzato nell'ambiente elettromagnetico specificato.
- L'analizzatore sidestream ISA è progettato per essere utilizzato come dispositivo supplementare per il monitoraggio di un paziente. Pertanto, deve essere sempre utilizzato in combinazione con un altro Monitor Paziente.
- Si prega di sostituire la linea di campionamento se sulla LEGI lampeggia la luce rossa o se il messaggio "Sampling line clogged" (Ostruzione alla linea di campionamento) compare sul monitor.
- L'analizzatore sidestream ISA non è destinato all'uso in un ambiente per risonanza magnetica.
- Rimuovere il dispositivo dalla stanza della risonanza magnetica durante la RM.
- L'uso di un dispositivo elettrochirurgico introno all'ISA o al monitor potrebbe generare risultati imprecisi.
- Non utilizzare la funzione di auto raffreddamento del dispositivo ISA.
- Non eliminare la condensazione aggiungendo pressione negativa (ad es. uso di iniettore per aggiungere pressione negativa) alla Nomoline.
- L'aggiunta di pressione positiva o negativa nel circuito del paziente influenzerebbe la velocità di flusso.
- Per prevenire lo sgocciolamento sul paziente, l'analizzatore sidestream ISA deve essere posizionato correttamente.
- 🔔 Non applicare tensione al cavo dell'analizzatore sidestream ISA.
- 🔔 Si prega di fissare l'analizzatore "Plug and Play" ISA per evitare di procurare danno all'analizzatore sidestream ISA.
- 🔔 Non utilizzare l'analizzatore sidestream ISA al di fuori di un ambiente dalla temperatura di utilizzo specificata.

## 15.6 Comprendere il display AG

Forma d'onda:



**Pannello C.O. (opzionale):**


## 15.7 Modificare le Impostazioni AG

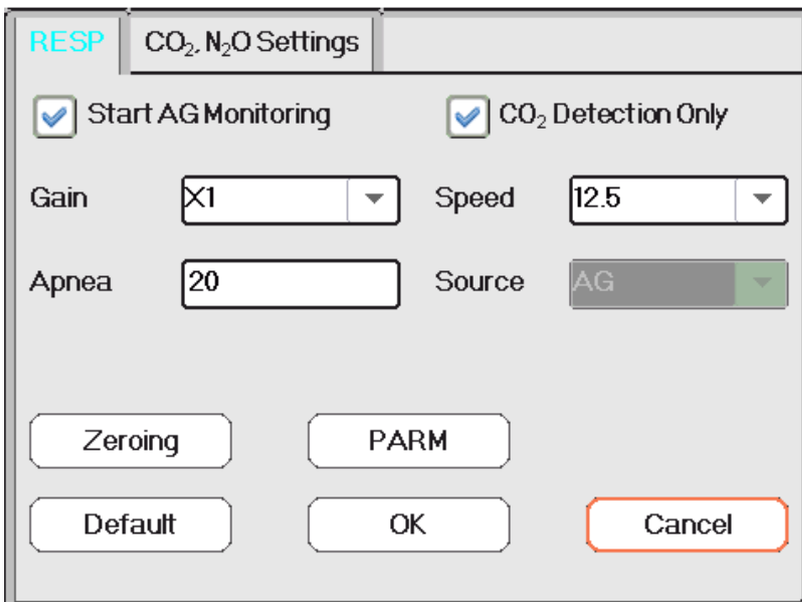
Selezionare "Menu" → "RESP" per accedere alle impostazioni RESP.

Nella finestra di impostazioni RESP, è possibile accedere alle impostazioni AG se il vostro monitor è configurato per il monitoraggio AG.

Nella schermata impostazioni RESP è presente l'interruttore di monitoraggio AG  **Start AG Monitoring**: cliccarlo per avviare o arrestare il monitoraggio AG. Si raccomanda di verificare che l'interruttore sia acceso soltanto quando vi è necessità di monitorare i parametri AG. Ciò consentirà di ridurre il consumo di energia e prolungare la vita del modulo di misurazione AG.

**Per non compromettere la durata delle prestazioni del monitor, si prega di impostare l'interruttore di monitoraggio AG su OFF nel set up di sistema quando non si utilizza la funzione di monitoraggio AG.**

- ❖  **CO<sub>2</sub> detection only**: quando la funzione di monitoraggio AG è attiva, è possibile attivare anche la funzione "CO<sub>2</sub> detection only" (Solo rilevamento CO<sub>2</sub>). In caso contrario, questa funzione è visualizzata in grigio e non è regolabile. Se la funzione "CO<sub>2</sub> detection only" è selezionata, tutte le impostazioni per AA1 e AA2 vengono visualizzate in grigio e non sono regolabili.



**RESP** CO<sub>2</sub>, N<sub>2</sub>O Settings

Start AG Monitoring       CO<sub>2</sub> Detection Only

Gain       Speed

Apnea       Source

Zeroing      PARM

Default      OK      Cancel

The screenshot shows a settings window titled "RESP" with a sub-tab "CO<sub>2</sub>, N<sub>2</sub>O Settings".
 

- CO<sub>2</sub> Unit:** A dropdown menu currently showing "%".
- Barometric:** A text input field containing the value "100".
- O<sub>2</sub> Density:** A text input field containing the value "21".
- Aa1, Aa2 Waves Visible:** An unchecked checkbox.
- Buttons:** "Zeroing", "PARM", "Default", "OK", and "Cancel" (highlighted with a red border).

- ✧ **Gain:** il guadagno della forma d'onda CO<sub>2</sub>. 4 opzioni: X1/2, X1, X2 e X4. l'impostazione predefinita è X1 per pazienti Adulti e Bambini, e X2 per neonati.

X1 scala di forma d'onda con guadagno di base      X1/2 mezza scala del guadagno di base

X2 scala doppia del guadagno di base      X4 scala quadrupla del guadagno di base

- ✧ **Speed (Velocità):** La velocità di scansione della forma d'onda di respirazione; 2 opzioni: 6.25mm/s e 12.5 mm/s. L'impostazione predefinita è 12,5mm/s.

- ✧ **Apnea (apnee):** L'impostazione di timeout per l'allarme apnea (in secondi).

**(1). Quando il monitoraggio C.O. è ON:**

Può essere impostato tra 20 e 60 secondi, lo step è 1 secondo. L'icona "Apnea:10" viene visualizzata nell'angolo in basso a destra del Pannello Respirazione; quando il dispositivo non rileva alcun segnale di respirazione all'interno dell'intervallo di tempo specificato, l'allarme "Apnea" compare, e si attiverà l'allarme acustico. Se questo è impostato su OFF, l'icona "Apnea (X)" verrà visualizzata nell'angolo in basso a sinistra del Pannello Respirazione. L'impostazione predefinita è 20s.

**(2). Quando il monitoraggio AG è OFF:** fare riferimento alla sezione **Modificare le Impostazioni RESP**.

- ✧ **Source (Sorgente):** Sorgente del segnale di respirazione. Questa voce è fissata su "AG" se la funzione di monitoraggio AG viene selezionata. In caso contrario, la sorgente sarà ottenuta dalla misurazione dell'impedenza toracica tramite il modulo ECG.
- ✧ **Zero:** premere per eseguire un reset a zero.
- ✧ **Default:** ritornare al valore di fabbrica preimpostato.
- ✧ **CO<sub>2</sub> Unit:** l'unità della concentrazione di CO<sub>2</sub>. 3 opzioni: kPa, mmHg e vol%.  $1 \text{ kPa} = 7,5 \text{ mmHg}$ .  $\text{CO}_2 (\text{mmHg}) = (\text{concentrazione CO}_2 (\text{vol\%}) * (\text{pressione atmosferica (kPa)}) * 7.5$ .
- ✧ **Barometric:** la pressione atmosferica rilevata, che può essere impostata allo stesso tempo. l'intervallo di impostazione

è da 1 a 999(%); l'impostazione predefinita è 100(%).

- ✧ **O<sub>2</sub> density (Densità O<sub>2</sub>):** Impostazione della concentrazione di ossigeno.
- ✧  **AA1, AA2 waves visible** : l'interruttore per la visualizzazione della forma d'onda di AA1 e AA2. Selezionarla per visualizzare le forme d'onda di AA1 e AA2 sullo schermo durante il monitoraggio.
- ✧ **PARM:** per accedere alle impostazioni di allarme per il gas anestetico. Si veda la sezione **“Comprendere le Impostazioni di Allarme”**.

## Capitolo 16 Monitoraggio CSM

La funzione CSM può essere ottenuta mediante l'unità CSM esterna, il Modulo CSM integrato, e il modulo CSM plugin

### 16.1 Introduzione

Il monitoraggio dello Stato Cerebrale (CSM) è pensato per il monitoraggio dell'attività cerebrale tramite l'acquisizione di dati dai segnali EEG del paziente anestetizzato o sedato in tutte le aree dell'ospedale. Il CSM è uno strumento di misurazione non invasiva che deve essere utilizzato soltanto da personale medico professionale per misurare lo stato di coscienza durante l'anestesia generale e la sedazione mediante la variazione nella frequenza nell'EEG spontaneo. Analizza gli spostamenti delle frequenze che hanno luogo nei segnali EEG al cambiare dello stato di coscienza. Basandosi su questo principio, il dispositivo calcola l'indice dello stato cerebrale (CSI) che è utilizzato per stimare il livello dello stato di coscienza del paziente.

### 16.2 Informazioni in Materia di Sicurezza

- ⚠ Prestare attenzione alla posizione degli elettrodi CSM se il dispositivo viene utilizzato con chirurgia ad alta frequenza (HF). Per ridurre il rischio di ustioni, gli elettrodi non devono essere posizionati tra il sito chirurgico e il sensore di ritorno dell'unità elettrochirurgica.
- ⚠ Le parti conduttive del sensore e i loro connettori, compresi i sensori neutrali, non devono entrare in contatto con altre parti conduttive, inclusa la messa a terra.
- ⚠ Il monitor non restituirà letture accurate se utilizzato su pazienti con malattie neurologiche gravi e pazienti di età inferiore ai 2 anni.
- ⚠ L'utilizzo di pacemaker potrebbe essere causa di lunghi periodi di artefatti o di valori CSI elevati.
- ⚠ Se si manifestano eruzioni cutanee o altri sintomi anomali, rimuovere i sensori dal paziente.
- ⚠ Si sconsiglia di utilizzare etanolo come detergente per la cute, in quanto lo strato di residui che rimane depositato sulla cute potrebbe essere causa di un'alta impedenza del sensore.
- ⚠ Il monitoraggio CSM congiuntamente all'uso di chirurgia ad alta frequenza potrebbe causare artefatti o elevati valori CSI.

### 16.3 Comprendere i Parametri CSM

#### ◆ CSI

Le prestazioni del CSM si basano sull'analisi della frequenza del segnale EEG.

L'energia dell'EEG viene valutata in specifiche bande di frequenza. Queste sono utilizzate per definire due rapporti (ratio) di energia denominati alfa ( $\alpha$ ) e beta ( $\beta$ ). Entrambi i rapporti mostrano uno spostamento nel contenuto energetico da frequenze alte a frequenze basse durante l'anestesia. La relazione tra queste due quantità viene inoltre

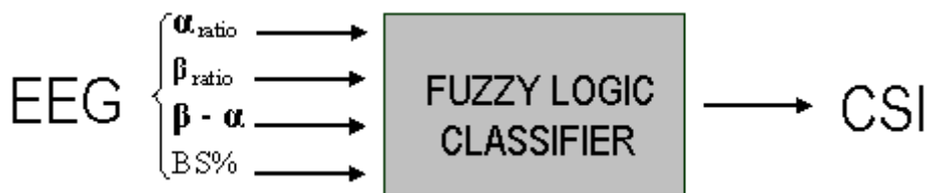
analizzato come parametro separato ( $\beta$ - $\alpha$ ).

$$\alpha_{\text{rapporto}} = \ln \left( E_{30-42, 5 \text{ Hz}} / E_{6-12 \text{ Hz}} \right)$$

$$\beta_{\text{rapporto}} = \ln \left( E_{30-42, 5 \text{ Hz}} / E_{11-21 \text{ Hz}} \right)$$

Il monitor valuta anche online la quantità di soppressione burst (BS) ad ogni intervallo di trenta secondi dell'EEG. Questa misurazione quantifica la quantità delle caratteristiche del periodo EEG "silent" (silente) o "flat" (piatto) del più profondo livello di ipnosi.

Questi quattro parametri vengono utilizzati come input per un sistema di classificazione di logica fuzzy che calcola l'indice dello stato cerebrale



#### ◆ Scala CSI

La CSI è una scala priva di unità di misurazione, da 0 a 100, dove 0 indica un EEG piatto e 100 indica un'attività EEG corrispondente allo stato di veglia. L'intervallo di una anestesia adeguata è progettato per essere tra 40 e 60. Tutti i valori nella tabella sono valori approssimati basati sui valori medi del comportamento del paziente

CSI	State
100	<b>Awake</b>
	<b>Sedated</b>
80	<b>Light anaesthesia</b>
60	<b>Surgical anaesthesia</b>
40	<b>Deep anaesthesia</b>
0	<b>Flat line EEG</b>

#### ◆ EMG

Una EMG facciale potrebbe accresce il valore CSI in determinate condizioni. Il monitor incorpora un filtro EMG che rimuove la maggior parte dell'attività EMG che potrebbe potenzialmente interferire. La barra EMG% mostra l'energia del livello di EMG nella banda di frequenza 75-85 Hz (0-100 logaritmico). La barra si trova nel lato destro dello schermo.

- L'attività EMG è prevista se il paziente è in stato di veglia. Quando il paziente è addormentato, l'attività EMG può aumentare a causa di:
- Reazioni dei riflessi in risposta a stimoli di dolore durante la chirurgia.

- Muscoli non rilassati.
- Rigidità muscolare dovuta ad oppioidi (analgesici).

Presenza di campi elettronici esterni di portata rilevante, ad es. diatermia.

- ◆ La barra EMG dovrebbe essere controllata con frequenza, specialmente in caso di un aumento improvviso del CSI. Se l'aumento del CSI è accompagnato da un aumento nell'attività muscolare, è possibile che l'EMG stia causando interferenze. Se ciò accade, è necessario prestare particolare attenzione agli stimoli ricevuti dal paziente durante la chirurgia. In presenza di un EMG ipnoticamente estraneo, la somministrazione di un agente bloccante neuromuscolare causerà la diminuzione del CSI. Dal momento che i pazienti che ricevono agenti bloccanti neuromuscolari non possono mostrare movimenti quale segno di risveglio, il CSI è uno strumento valido nella loro gestione anestetica.

### Indicatore BS%

- ◆ Il monitor include un indicatore di soppressione burst per mostrare i periodi in cui l'EEG è isoelettrico o "flat" (piatto). L'indicazione appare nel lato superiore sinistro della finestra del grafico sullo schermo e mostra la percentuale della soppressione burst negli ultimi 30 secondi del segnale EEG. Una schermata come BS%=20 significa che l'EEG è stato isoelettrico per il 20% degli ultimi 30 secondi.

### Indicatore della Qualità del Segnale (SQI%)

- ◆ SQI% misura la qualità del segnale EEG acquisito. Il calcolo si basa su un numero di artefatti nell'ultimo minuto. La qualità è visualizzata numericamente come una percentuale (0-100%, 100% indica la miglior qualità del segnale) in Modalità Display A.

### Impedenza del sensore

- ◆ L'impedenza dei sensori bianco e nero viene misurata continuamente e visualizzata in Modalità display C. Bassi valori di impedenza del sensore (tipicamente tra 1 e 3 k $\Omega$ ) sono fondamentali per un buon funzionamento del monitor. Una schermata come "<1 k $\Omega$ " significa che l'impedenza del sensore è ottimale.

### Allarme Sensore

I segnali di Allarme Sensore indicano l'interruzione di un calcolo CSI affidabile a causa di un EEG corrotto o interrotto. Ciò è solitamente causato da diatermia o da un collegamento del sensore difettoso (alta impedenza del sensore o scollegamento delle derivazioni del sensore). Se si verifica una di queste situazioni, si accenderà la luce di errore ROSSA (2). Il CSI non viene calcolato durante questi periodi.

## ◆ 16.4 Processi CSM

### Procedura operativa per l'unità CSM esterna:

Fase 1: Preparare la cute, posizionare e collegare i sensori al cavo paziente CSM.

Fase 2: Collegare il cavo del paziente all'unità CSM e assicurarsi che la batteria sia disponibile.

Fase 3: Premere il pulsante ON sull'unità CSM.

### Nota:

Selezionare sempre un collegamento ID CSM (numero di serie) prima di accendere l'unità CSM. Una volta accesa, l'unità CSM mostra un elenco dei collegamenti rilevati; selezionare il collegamento corrispondente al numero di serie posto sul pannello laterale destro del monitor paziente (con il Tasto Episodio (8)), quindi premere il tasto Impostare Episodio (6) per accettarlo. Quando il collegamento verrà stabilito, l'indicatore del collegamento sarà illuminato in modo stabile.

Se il collegamento CSM è connesso correttamente, verrà mostrato il numero di serie CSM e la versione del software. “-” indica nessun collegamento CSM.

- ◆ È fortemente raccomandato seguire le fasi e le procedure specifiche per l'uso, in modo da ottenere una migliore qualità del segnale e misurazioni più accurate.

#### **Procedure operative per il Modulo CSM Plugin:**

**Installare la Scatola Plugin CSM → Pulire e preparare la cute → Posizionare gli elettrodi → Collegare le derivazioni alla scatola Plugin CSM.**

**Fase 1: assicurarsi che la Scatola Plugin CSM sia installata correttamente**

**Fase 2: pulire e preparare la cute**

È raccomandato che l'impedenza elettrodo-cute sia meno di 2k ohm in modo da ottenere una buona qualità del segnale. Prima di posizionare il sensore, l'utente deve pulire la cute con sapone delicato, e prepararla per rimuovere lo strato di cute non conduttiva tramite levigazione con carta abrasiva sull'elettrodo fornito.

Differenti condizioni della cute richiedono preparazioni diversa:

Caso (1): per donne con trucco

Spalmare il detergente sulla pelle e rimuovere il trucco, quindi attendere la sua evaporazione. Successivamente, strofinare la cute 2 o 3 volte con la carta abrasiva sull'elettrodo fornito, e ripulire i residui con cotone o garza. Infine, posizionare gli elettrodi.

Caso (2): pazienti con pelle oleosa

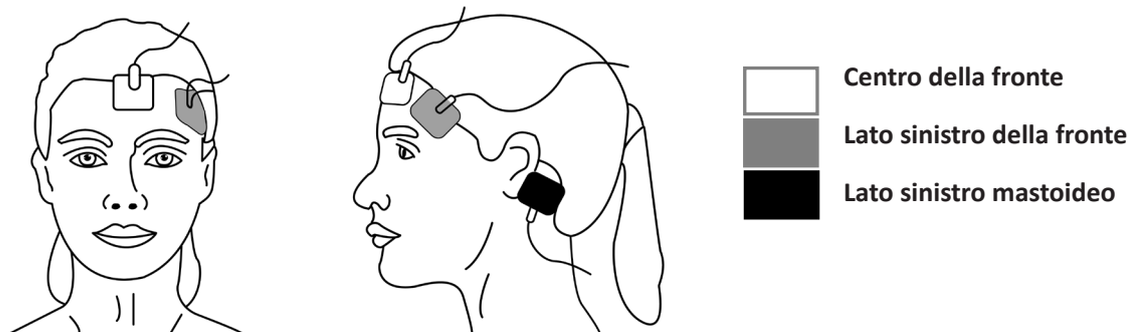
Spalmare l'etanolo sulla cute e rimuovere la sostanza oleosa, quindi attendere la sua evaporazione. Successivamente, strofinare la cute 2 o 3 volte con la carta abrasiva sull'elettrodo fornito, e ripulire i residui con cotone o garza. Infine, posizionare gli elettrodi.

Caso (3): per pazienti bambini

Spalmare acqua pulita sulla pelle, quindi ripulire la cute con cotone o garza. Infine, posizionare gli elettrodi.

**Fase 3: posizionare gli elettrodi**

Il posizionamento dei tre elettrodi viene descritto qui di seguito. L'avanzata tecnica di elaborazione del segnale assicura che la distanza tra gli elettrodi possa essere fino a 2 cm (0,78 in) per ottenere un valore CSI. Tuttavia, è consigliabile posizionare gli elettrodi sull'area del cranio con minori fibre muscolari per ottenere una migliore qualità del segnale.



**Nota:**

Quando gli elettrodi sono stati fissati sulla cute, collegare i cavi codificati in base al colore al cavo paziente con l'elettrodo

appropriato in base al colore.

Viene mostrato qui sopra una disposizione sul lato sinistro; è possibile disporre anche sul lato destro.

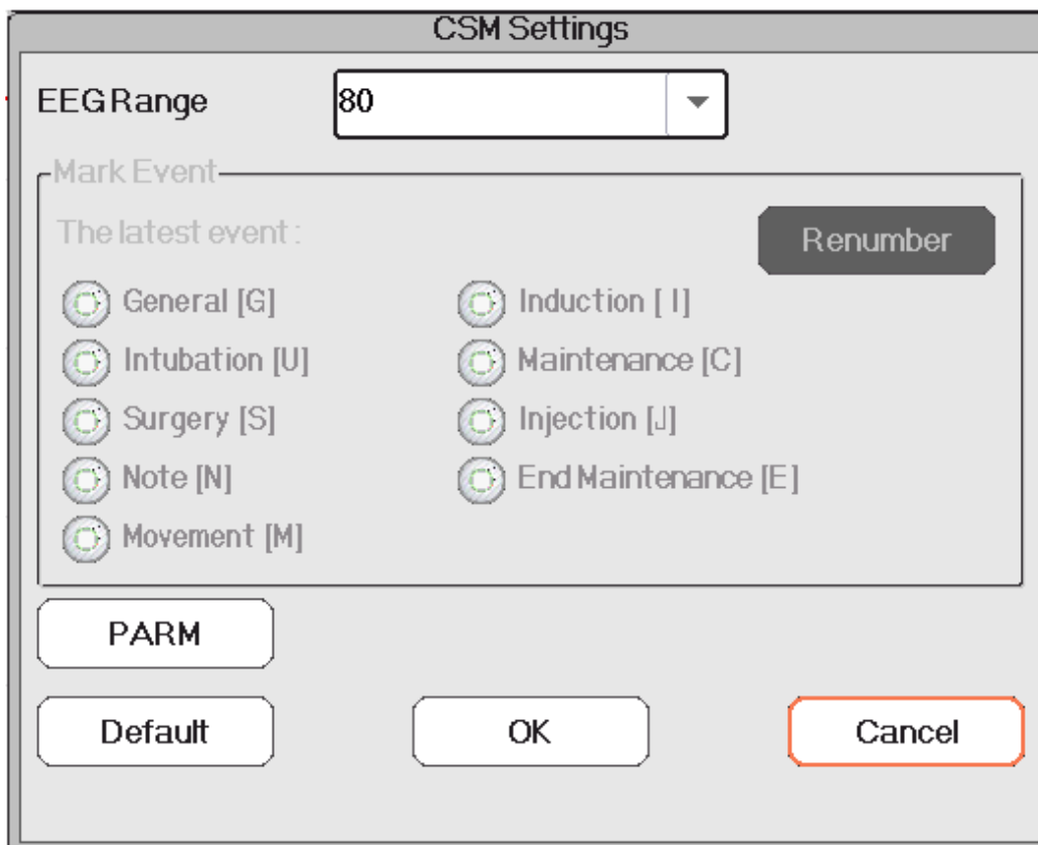
Posizionare gli elettrodi sul lato più lontano dal sito chirurgico.

#### Fase 4: collegare le derivazioni alla Scatola Plugin CSM

Assicurarsi che le derivazioni CSM siano collegate correttamente. Collegare un'estremità all'elettrodo e un'altra alla scatola Plugin CSM.

## 16.5 Modificare le Impostazioni CSM

Selezionare "Menu" → "CSM" per accedere alle impostazioni CSM.



### Contrassegno dell'episodio

- ✧ **The latest event:** l'episodio più recente, che può essere "General" (Generale), "Intubation" (Intubazione), "Surgery" (Chirurgia), "Note" (Nota), "Movement" (Movimento), "Induction" (Induzione), "Maintenance" (Manutenzione), "Injection" (Iniezione) e "End Maintenance" (Fine manutenzione).
- ✧ **Renumber:** per rinumerare la tipologia di episodio selezionato.
- ✧ **EEG Range (Gamma EEG):** per impostare la gamma d'ampiezza EEG; le opzioni sono 20, 40, 80 e 160; l'impostazione predefinita è 80.

PARM: per accedere alle impostazioni di allarme CSI. Si veda la sezione "Comprendere le Impostazioni di Allarme".

## Capitolo 17 Analisi

Premere il tasto “Review” (analisi) sulla barra di stato per accedere alla finestra della cronologia, che comprende informazioni relative alle forme d’onda, dati di andamento ed elenco degli episodi, come mostrato nella figura successiva



Fare riferimento alla finestra così come appare sul vostro monitor

Nella finestra “Review”, selezionare la cronologia paziente che si desidera rivedere; possono essere analizzati i seguenti dati: Episodi aritmici (ARR), Grafici di andamento, Elenco NIBP, Forme d’onda ECG, Episodi di allarme, Episodi SpO<sub>2</sub> e Registrosioni CSM (opzionale).

Selezionare un soggetto nella lista pazienti dalla finestra a sinistra, e premere il pulsante relativo per rivedere le informazioni corrispondenti.

**Patient list (Elenco Pazienti):** compreso PID (Codice paziente), nome, data di nascita, gruppo.

**Pulsante Data Review (Revisione Dati):** comprende Episodi aritmici (ARR), Grafici di andamento, Elenco NIBP, Forme d’onda ECG, Episodi di allarme, Episodi SpO<sub>2</sub>.

### 17.1 Episodi ARR

**Pulsante “Search”:** per cercare tra le registrazioni degli episodi ARR in base alla data specifica.

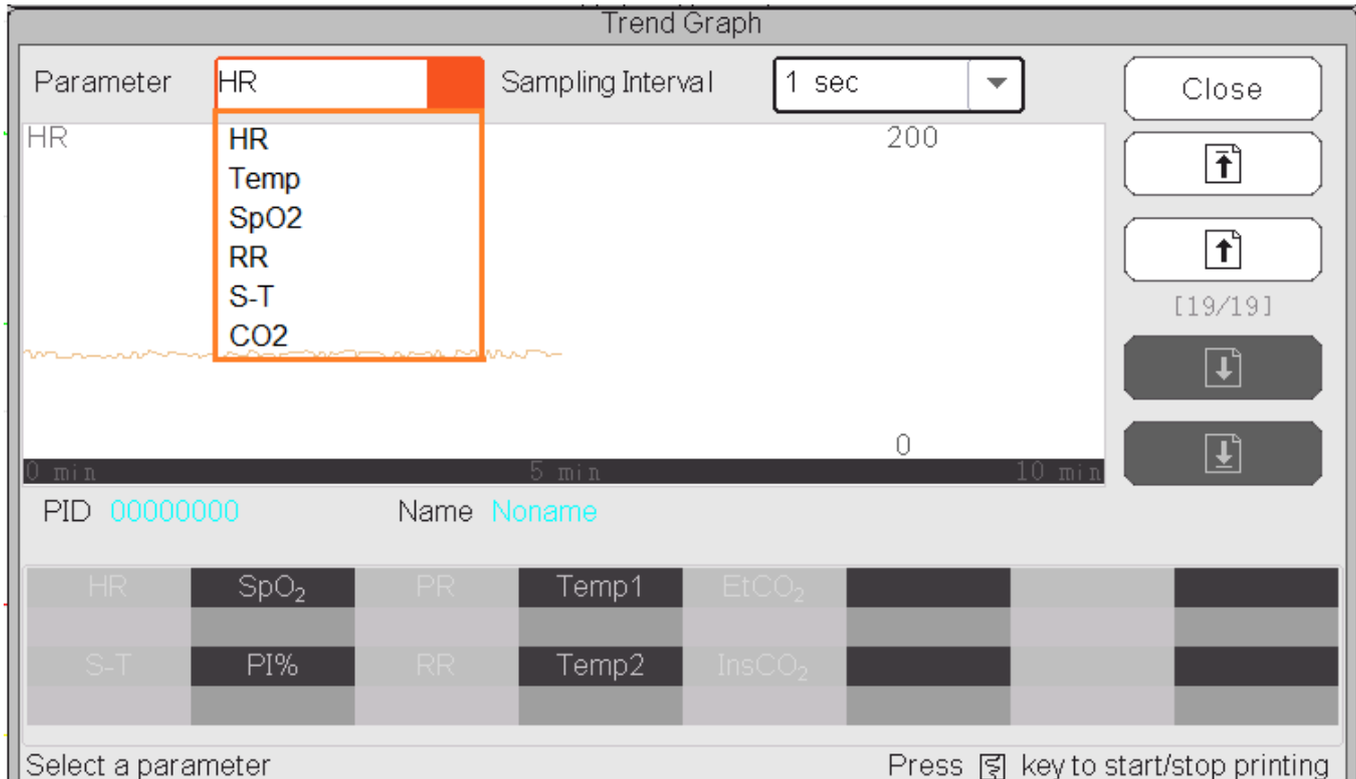
Nella casella numerica con “Month”, “Day” e “Year” (Mese, Giorno, Anno), selezionare la data specifica, e premere il pulsante “Search” per rivedere la lista episodi nella data specifica.

Nella casella numerica “Day” può essere selezionato “All” per comprendere l’intero mese. Anche nella casella numerica “Month” può essere selezionato “Tutti” per comprendere l’intero anno.

Nota: tutti gli episodi nell’elenco possono essere ricercati per data; non ritorneremo sull’argomento.

### 17.2 Grafico di Andamento

La finestra “Trend Graph” (Grafico di andamento) viene mostrata come nella figura successiva



### Finestra del Grafico di Andamento

**Parameter:** selezionare un parametro per rivedere il relativo grafico; le opzioni sono: HR, SpO<sub>2</sub>, RR, ST, TEMP, CO<sub>2</sub> ecc.

**Sampling interval (Intervallo di campionamento):** intervallo di tempo di campionamento del grafico di andamento; 7 opzioni: 1 secondo, 5 secondi, 10 secondi, 30 secondi, 1 minuto, 5 minuti e 10 minuti.

**Positioning:** il simbolo del posizionamento è un punto che la linea del cursore (una linea verticale blu) identifica sul grafico di andamento. La tabella nella finestra in basso mostra le informazioni dettagliate (data, ora, HR, SpO<sub>2</sub>, ecc.) della data corrispondente al punto dove è posizionato il cursore.

**Uso della Linea del cursore:** muovere la linea del cursore a destra o sinistra. Lo step è inizialmente di 1 pixel, ma sarà aumentato a 8 pixel mediante la rotazione della Manopola di navigazione in una direzione di più di 30 step. Se lo step è di 8 pixel, ruotare la Manopola di navigazione: nella direzione opposta ridurrà lo step a 1 pixel. Premere la Manopola di navigazione per uscire dalla Modalità "Positioning" (Posizionamento).

Nota: nella vista andamenti recenti, la forma d'onda generale si trova sulla sinistra dell'area forma d'onda e la vista andamenti recenti sulla destra.

## 17.3 Elenco NIBP

Una registrazione NIBP comprende i dati riguardanti la pressione sanguigna, ossia SYS, (pressione sistolica), DIA (pressione diastolica), MAP (pressione arteriosa media), oltre ai dati relativi a PR, RR, ST, SpO<sub>2</sub>, Temp1, Temp2 ecc. rilevati durante la misurazione.

Pulsante "Search": cerca le registrazioni NIBP in una data specifica.

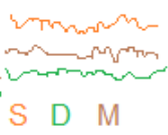
Casella "Trend graph": rende visibile o invisibile il grafico di andamento delle registrazioni NIBP, come mostrato nella figura sottostante.

NIBP List

Month  Day  Year

PID 00000000 Name Noname

Time	SYS	DIA	MAP	PR	HR	S-T	SpO <sub>2</sub>	PR	RR	Temp1	Temp2
01/01 01:29:49	124	87	96	61	64	-3,36	99	67	15	36,5	37,0
01/01 01:20:50	125	89	97	60	64	-3,68	99	66	15	36,6	37,0
01/01 01:01:16	128	80	91	60	63	-2,40	98	66	16	36,6	37,0
01/01 01:00:36	121	80	93	62	63	-2,24	98	66	14	36,7	37,2
01/01 00:54:24	127	85	98	60	60	-3,04	98	65	16	36,5	37,2
01/01 00:48:34	123	80	95	62	61	-3,20	98	67	15	36,7	37,0
01/01 00:41:58	124	84	92	61	61	-3,52	99	67	16	36,5	37,0



S D M

Trend Graph

1 / 9

Press key to start/stop printing

**Finestra del Grafico di Andamento NIBP**

“S”, “D”, “M”: le abbreviazioni per pressione sistolica, pressione diastolica e pressione arteriosa media rispettivamente. Il colore della lettera corrisponde al colore della forma d’onda.

xx/yy: numero della registrazione visualizzata / registrazioni totali.

## 17.4 Forma d’Onda ECG

Il dispositivo può salvare le ultime Forme d’onda ECG per più di 72 ore. Tutte le registrazioni delle forme d’onda ECG sono elencate nella parte sinistra della finestra. La registrazione della forma d’onda ECG selezionata (nella cornice blu) è visualizzata sulla destra.

Selezionare dalla casella a tendina “ ” per cambiare la derivazione ECG. Le opzioni per le derivazioni ECG sono ECG I, ECG II, ECG III, ECG aVR, ECG aVL, ECG aVF e ECGV.

Possono esserci varie pagine per un registro della forma d’onda ECG (10 secondi per una pagina). Utilizzare i pulsanti girapagina per revisionare le pagine

“xx/xx” indica “Numero pagina / Pagine totali”.

## 17.5 Episodio di Allarme

Ogni registrazione di episodio di allarme comprende l’Ora (quando si è verificato l’allarme), il Livello (livello di allarme), Param (il parametro che ha attivato l’allarme), il Valore (il valore del parametro al momento dell’allarme), e le impostazioni dei limiti di allarme superiore e inferiore preimpostate.

**Le categorie di Allarme sono 2:** Allarme Parametro e Allarme Tecnico (fare riferimento alla Sezione **Allarmi** per ulteriori dettagli).

**I Livelli di Allarme sono 3:** Priorità Elevata, Priorità Media e Priorità bassa, corrispondenti rispettivamente a rischio

elevato, rischio medio e rischio basso.

## 17.6 Episodio SpO<sub>2</sub>

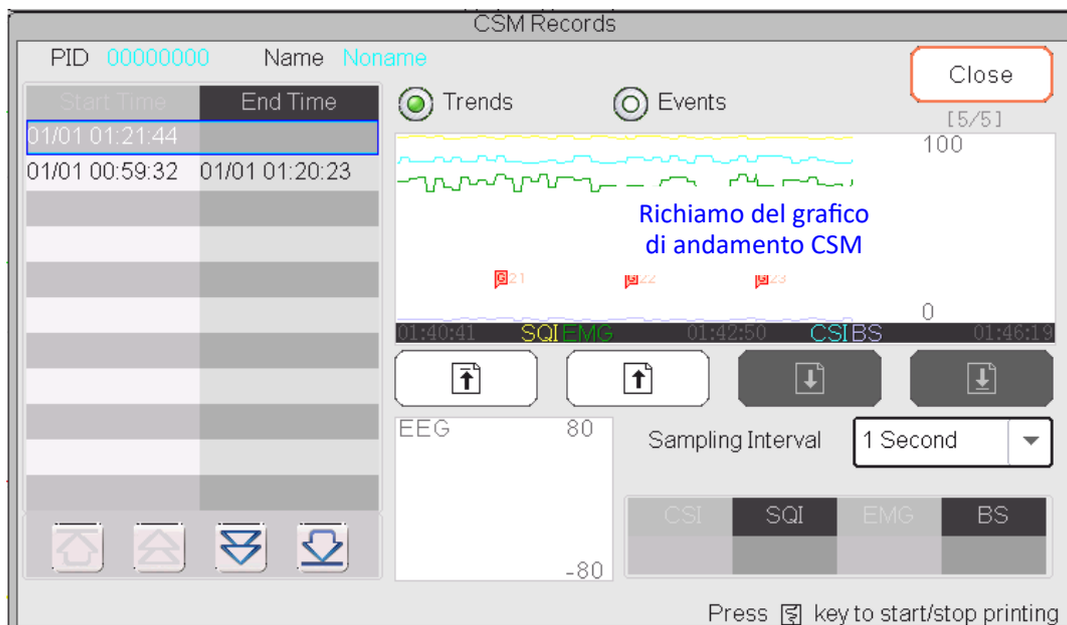
Si verifica un episodio SpO<sub>2</sub> quando il valore di SpO<sub>2</sub> del paziente scende sotto un certo livello in un breve lasso di tempo.

La registrazione dell'episodio SpO<sub>2</sub> comprende l'Orario (quando si è verificato l'allarme), la media, il valore SpO<sub>2</sub> (il valore SpO<sub>2</sub> attuale), HR, PR e RR.

## 17.7 Registrosioni CSM (opzionale)

Le registrosioni CSM possono essere riviste su "Trends" (Andamenti) e "Events" (Episodi).

La finestra di analisi "CSM Records" (Registrosioni CSM) preimpostata si trova in "Trends". Tutte le registrosioni CSM (compresi CSI, SQI, EMG% e BS%) e EEG del paziente che si sta monitorando possono essere riviste.



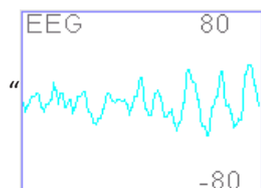
### Registrosioni CSM---per Andamenti

Nella finestra come mostrato nella figura sopra, il posizionamento della misurazione del grafico di andamento CSM può essere inserito. Il valore misurato indicato dalla linea del cursore sarà visualizzato in basso a destra; per esempio,

“

CSI	SQI	EMG	BS
86	99	74	2

”, e la forma d'onda EEG verrà visualizzata in basso a sinistra, per esempio,



“. Questo è il posizionamento della misurazione per CSI, SQI, EMG%, BS% e EEG.

“ 15”): Contrassegno dell'episodio. Il numero rappresenta il numero dell'episodio, la lettera il tipo di episodio. La descrizione del tipo di episodio è la seguente:

G: Generale

U: Intubazione

S: Chirurgia

N: Nota

M: Movimento

I: Induzione

C: Manutenzione

J: Iniezione

E: Fine Manutenzione

**Sampling Interval:** intervallo di tempo di campionamento del grafico di andamento; 6 opzioni: 1 secondo, 5 secondi, 10 secondi, 30 secondi, 1 minuto e 5 minuti.

Le registrazioni degli episodi correnti possono essere riviste in “Events”

No.	Time	Type
1	01/01 01:22:40	General [G]
2	01/01 01:23:36	General [G]
3	01/01 01:24:32	General [G]
4	01/01 01:25:29	General [G]
5	01/01 01:26:25	General [G]
6	01/01 01:27:21	General [G]
7	01/01 01:28:17	General [G]
8	01/01 01:29:13	General [G]
9	01/01 01:30:09	General [G]
10	01/01 01:31:06	General [G]

### Registrazioni CSM---per Episodi

Se si rivedono le registrazioni CSM per Episodi, il numero, l'ora e il tipo di episodio saranno elencati nella finestra “CSM Records”.

## 17.8 Analisi Della Cronologia delle Registrazioni C.O.

### Elenco delle Registrazioni CSM

#### Descrizione:

Selezionare una data compreso “Year”, “Month” e “Day” (anno, mese e giorno) ruotando e premendo la Manopola di Navigazione. Spostare il cursore sull'icona “ Search” e premere la Manopola per accedere alla schermata e rivedere

l'Elenco CSM del paziente, compresi IT, BT, CI,.

Nella finestra Registrosioni CSM, premere Tasto Stampa per stampa tutto l'elenco delle Registrosioni CSM che è mostrato nella finestra.

Se " Print current record only" è selezionato, verranno stampati i dati CSM registrati e la forma d'onda selezionati.

## Capitolo 18 Calcoli

### 18.1 Introduzione

Il vostro monitor dispone della funzione di calcolo. I valori calcolati, che non sono misurati direttamente, sono calcolati in base ai valori forniti da voi.

È possibile effettuare i calcoli seguenti:

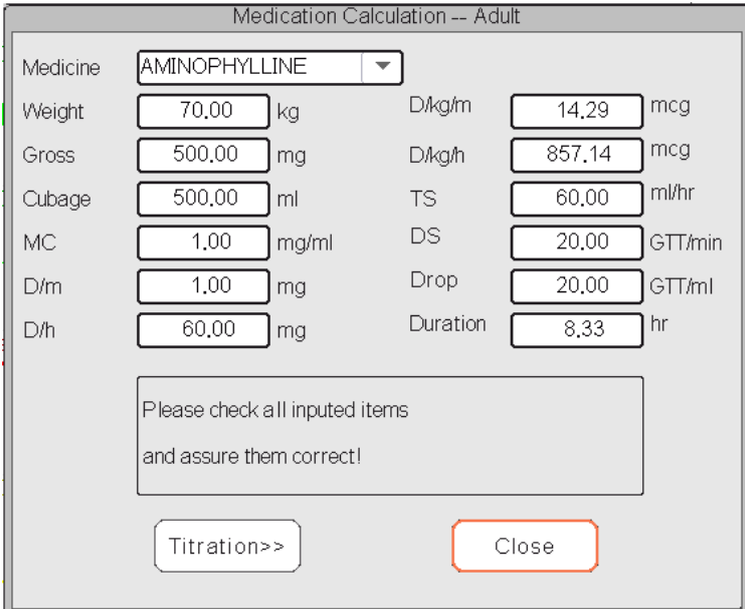
- ✧ Calcolo della dose del farmaco
- ✧ Calcolo dell'ossigenazione
- ✧ Calcolo della ventilazione
- ✧ Calcoli emodinamici
- ✧ Calcolo della funzionalità renale

### 18.2 Informazioni in Materia di Sicurezza

- ☛ Una volta conclusi i calcoli, verificare che i valori inseriti siano corretti e che i valori calcolati siano adeguati. Non ci assumiamo alcuna responsabilità per eventuali conseguenze generate da inserimenti o calcoli errati.
- ☛ La funzione di calcolo è indipendente dalle altre funzioni di monitoraggio del monitor, pertanto può essere utilizzata per pazienti monitorati da un monitor differente. Qualsiasi operazione eseguita in una finestra di calcolo non influenza in alcun modo il monitoraggio.

### 18.3 Calcolo del Medicinale (Calcolo della Dose dei Farmaci)

Nella finestra "Menu", è possibile accedere alla finestra di Calcolo dei Medicinali.



Medicine	Weight	Gross	Cubage	MC	D/m	D/h	D/kg/m	D/kg/h	TS	DS	Drop	Duration
AMINOPHYLLINE	70.00 kg	500.00 mg	500.00 ml	1.00 mg/ml	1.00 mg	60.00 mg	14.29 mcg	857.14 mcg	60.00 ml/hr	20.00 GTT/min	20.00 GTT/ml	8.33 hr

Please check all inputted items and assure them correct!

Titration>> Close

Finestra di Calcolo della Dose dei Farmaci

Questo monitor fornisce il calcolo della dose per 10 tipi di farmaci: AMINOFILLINA, DOBUTAMINA, DOPAMINA, ADRENALINA, EPARINA, ISOPROTERENOLO, LIDOCAINA, NOLIPREL, NITROGLICERINA e PITOCINA.

➤ **Il Calcolo della Dose dei Farmaci utilizza le seguenti formule:**

$$MC = \text{Gross} \div \text{Cubage (Lordo} \div \text{Cubatura)}$$

$$(D/m) = (D/h) \div 60$$

$$(D/Kg/m) = (D/m) \div \text{Weight (Peso)}$$

$$(D/Kg/h) = (D/h) \div \text{Weight (Peso)}$$

$$DS = TS \div \text{Gross} \div \text{Cubage (Lordo} \div \text{Cubatura)}$$

$$\text{Duration (Durata)} = \text{Gross (Lordo)} \div (D/h)$$

➤ **Definizione delle voci:**

**MC:** consistenza del farmaco;

**(D/m):** dose per minuto;

**(D/h):** dose per ora;

**(D/Kg/m):** dose per chilogrammo per minuto;

**DS:** velocità di caduta;

**TS:** velocità di titolazione

**(D/Kg/h):** dose per chilogrammo per ora;

**Gross (Lordo):** farmaco lordo;

**Descrizione:**

Tutte le voci nelle formule soprastanti sono coerenti con quelle nella finestra di Calcolo dei Medicinali.

nella finestra di Calcolo dei Medicinali, le voci "Farmaco" e "Peso" vanno inserite, tutte le altre rappresentano i le voci in uscita.

➤ **Medicine (Farmaco):** seleziona il tipo di farmaco;

➤ **Weight (Peso):** imposta il peso del paziente per il calcolo; il paziente a cui si fa riferimento qui non corrisponde al paziente che il monitor sta monitorando. Il peso può essere impostato tra 0,5kg a 300kg. Lo step è 0,5kg. Le impostazioni predefinite sono 70 kg per Adulti, 20 kg per Bambini, 3,0 kg per Neonati;

➤ **Other output items (Altre voci di uscita):** eccetto le voci "Medicine" (Farmaco) e "Weight" (Peso), tutte le altre rappresentano i risultati. Normalmente, non è necessario regolarle dopo il calcolo. Tuttavia, possono essere facilmente ritoccate. Tutte le altre voci calcolate si regolano automaticamente quando una voce viene modificata.

➤ **Fasi operative:**

(1) Selezionare un farmaco alla voce "Medication", ad es. AMINOFILLINA;

(2) Impostare il peso alla voce "Weight", ad es. 70,00 kg;

(3) Qualsiasi cambiamento a "Farmaco" e "Peso" comporterà un ricalcolo automatico di tutte le voci e una visualizzazione dei risultati aggiornati sullo schermo.

Poiché ogni voce ha il suo intervallo di validità, “...” verrà visualizzato se i limiti di tale intervallo verranno superati.

- ✧ **Medicine (Farmaco):** seleziona uno dei farmaci: AMINOFILLINA, DOBUTAMINA, DOPAMINA, EPINEFRINA, EPARINA, ISOPROTERENOLO, LIDOCAINA, NOLIPREL, NITROGLICERINA e PITOCINA. l'impostazione predefinita è AMINOFILLINA.
- ✧ **Peso:** quando si accede alla finestra di calcolo del medicinale, l'operatore deve inserire il peso del paziente; il peso è utilizzato solo per il calcolo MC; peso: da 0,5 Kg a 300 Kg selezionabile; step: 0,5 Kg; predefinito: 70 Kg per adulto; 20 Kg per bambino; 3,0 Kg per neonato.
- 🔔 Il calcolo applica l'unità prefissata, o una combinazione di unità prefissate. L'operatore deve selezionare l'unità appropriata conformemente al parere del medico. In una combinazione di unità, il passaggio tra 2 unità adiacenti viene eseguito automaticamente assieme agli input inseriti. Quando lo spazio per una voce sullo schermo non è sufficiente a mostrare tutte le cifre in una determinata unità, verrà visualizzata come “...”.
- 🔔 In modalità neonato, le voci “DS” e “Drop” (Goccia) vengono ignorate.
- 🔔 Nota: il paziente i cui dati servono al Calcolo dei Medicinali è diverso dal paziente che il monitor sta monitorando al momento dei calcoli.

### Titration (Titolazione):

Quando il calcolo della concentrazione di un farmaco è OK nella prima scheda, si può visitare la Tabella di titolazione nella seconda scheda (“Titration”). La titolazione è un elenco a riferimenti incrociati di “Dose - Velocità di discesa” o “Dose - Velocità di Titolazione”.

Titration -- AMINOPHYLLINE

Gross	500,00	mg	Cubage	500,00	ml
D/h	60,00	mg	TS	60,00	ml/hr
Weight	70,00	kg	DS	20,00	GTT/min

Dose	TS	Dose	TS	Dose	TS	<div style="margin-bottom: 5px;">↑</div> <div style="margin-bottom: 5px;">↑</div> <div style="margin-bottom: 5px;">↓</div> <div style="margin-bottom: 5px;">↓</div>
0,00	0,00	8,00	480,00	16,00	960,00	
1,00	60,00	9,00	540,00	17,00	---	
2,00	120,00	10,00	600,00	18,00	---	
3,00	180,00	11,00	660,00	19,00	---	
4,00	240,00	12,00	720,00	20,00	---	
5,00	300,00	13,00	780,00	21,00	---	
6,00	360,00	14,00	840,00	22,00	---	
7,00	420,00	15,00	900,00	23,00	---	

Reference	Step length	Dose Type
<input type="text" value="Dose"/> ▼	<input type="text" value="1"/>	<input type="text" value="/min"/> ▼

<<Medication
Close

### Finestra di Titolazione

Sono presenti 3 caselle modificabili nella parte in basso a sinistra della finestra per il recupero **dei dettagli della Tabella di Titolazione**.

- ✧ **Reference:** per rendere le voci una variabile indipendente, lasciando le altre come variabili dipendenti. Sono possibili 3 opzioni: “Dose”, “DS-Drop Speed” (Velocità Caduta) e “TS-Titration Speed” (Velocità Titolazione);
- ✧ **Step length:** la distanza tra due valori adiacenti; la gamma è 1~10, lo step è 1;
- ✧ **Dose Type:** scegliere il tipo di dose, tra 4 opzioni: /h, /m, /Kg/h, /Kg/m. La modifica ad una unità causerà il ricalcolo

della Velocità di Discesa e Velocità di Titolazione, in base alle formule citate nella sezione sopra;

✧ “[1/1]”: il numero in basso a sinistra rappresenta la pagina attuale/pagine totali.

## 18.4 Calcolo dell'ossigenazione

Dalla finestra “Menu”, si può accedere alla finestra “Oxygenation Calculation” (Calcolo dell'ossigenazione).

**Oxygenation Calculation**

**Input**

C.O.	<input type="text" value="0.1"/>	L/min	Hb	<input type="text" value="50"/>	g/L	RQ	<input type="text" value="0.1"/>	
FiO <sub>2</sub>	<input type="text" value="18"/>	%	CaO <sub>2</sub>	<input type="text" value="10"/>	ml/L	ATMP	<input type="text" value="300"/>	mmHg
PaO <sub>2</sub>	<input type="text" value="10"/>	mmHg	CvO <sub>2</sub>	<input type="text" value="10"/>	ml/L	Height	<input type="text" value="160"/>	cm
PaCO <sub>2</sub>	<input type="text" value="0"/>	mmHg	VO <sub>2</sub>	<input type="text" value="50"/>	ml/min	Weight	<input type="text" value="55"/>	kg

**Output**

BSA	---	m <sup>2</sup>	CcO <sub>2</sub>	---	ml/L
VO <sub>2</sub> calc	---	ml/min	Qs/Qt	---	%
C(a-v)O <sub>2</sub>	---	ml/L	C.O.calc	---	L/min
O <sub>2</sub> ER	---	%	PaO <sub>2</sub> /FiO <sub>2</sub>	---	mmHg
DO <sub>2</sub>	---	ml/min	AaO <sub>2</sub> /PaO <sub>2</sub>	---	
PAO <sub>2</sub>	---	mmHg	DO <sub>2</sub> l	---	ml/min/m <sup>2</sup>
AaDO <sub>2</sub>	---	mmHg	VO <sub>2</sub> l	---	ml/min/m <sup>2</sup>

**Finestra del Calcolo dell'ossigenazione**

Le voci di ingresso comprendono C.O. (Gittata cardiaca), FiO<sub>2</sub> (Percentuale di ossigeno inspirata), PaO<sub>2</sub> (Pressione parziale di ossigeno), PaCO<sub>2</sub> (Pressione parziale di anidride carbonica), Hb (Emoglobina), CaO<sub>2</sub> (Contenuto di ossigeno nel sangue arterioso), CvO<sub>2</sub> (Contenuto di ossigeno nel sangue misto), VO<sub>2</sub> (Consumo di ossigeno), RQ (quoziente respiratorio), ATMP (pressione atmosferica), peso e altezza.

Fare riferimento alla seguente tabella per definizioni, unità e intervallo di regolazione delle voci di ingresso.

Voce di ingresso	Unità	Definizione	Intervallo di regolazione
C.O.	L/min	Gittata cardiaca	0.1—20.0
FiO <sub>2</sub>	%	Percentuale di ossigeno inspirata	18%--100%
PaO <sub>2</sub>	mmHg	Pressione parziale di ossigeno	10—800
PaCO <sub>2</sub>	mmHg	Pressione parziale di anidride carbonica	0—200
Hb	g/L	Emoglobina	50—200
CaO <sub>2</sub>	ml/L	Contenuto di ossigeno nel sangue arterioso	10—400
CvO <sub>2</sub>	ml/L	Contenuto di ossigeno nel sangue misto	10—400
VO <sub>2</sub>	ml/min	Consumo di ossigeno	50—1000
RQ	---	Quoziente respiratorio	0.1—1.5
ATMP	mmHg	Pressione atmosferica:	300—1200
H	cm	Altezza	20—300
W	kg	Peso	1.0—250.0

La funzione del calcolo dell'ossigenazione può eseguire il calcolo per 14 parametri (risultati dei calcoli): BSA (superficie corporea),  $VO_2$  calc (calcolo del consumo di ossigeno),  $C(a-v)O_2$  (differenza nel contenuto di ossigeno tra arteria e vena),  $O_2ER$  (frequenza di estrazione ossigeno),  $DO_2$  (trasporto di ossigeno),  $PAO_2$  (pressione parziale di ossigeno nell'area alveolare),  $AaDO_2$  (differenza tra la pressione di ossigeno alveolare e arteriosa),  $CcO_2$  (contenuto di ossigeno capillare polmonare),  $Qs/Qt$  (frequenza shunt intrapolmonare), calc C.O. (gittata cardiaca calcolata),  $PaO_2 / FiO_2$  (indice di ossigenazione),  $AaO_2 / PaO_2$  (Rapporto tra differenza alveolo-arteriosa di pressione parziale di ossigeno e pressione parziale di ossigeno),  $DO_2I$  (Indice del trasporto di ossigeno) e  $VO_2I$  (Indice del consumo di ossigeno).

Fare riferimento alla seguente tabella per definizioni, unità e intervallo di regolazione delle voci di ingresso.

Parametri	Definizione	Formula del Calcolo	Unità	Intervallo
BSA:	Superficie corporea	$W^{0,425} * H^{0,725} * 0,007184$	m <sup>2</sup>	—
Calc $VO_2$	Consumo di ossigeno	$C(a-v)O_2 * 13,4 * Hb * C.O.$	ml/min	—
$C(a-v)O_2$	Differenza nel contenuto di ossigeno tra arteria e vena	$CaO_2 - CvO_2$	ml/L	42~59
$O_2ER$	Frequenza di estrazione ossigeno	$VO_2 / (CaO_2 - CvO_2) * 100$	%	24~28
$DO_2$	Trasporto di ossigeno	$CaO_2 * C.O.$	ml/min	950~1150
$PAO_2$	Pressione parziale dell'ossigeno nell'area alveolare	$(FiO_2) * (ATMP - 47) - (PaCO_2 / RQ)$	mmHg	—
$AaDO_2$	Differenza tra la pressione di ossigeno alveolare e arteriosa	$(FiO_2) * (ATMP - 47) - (PaCO_2 / RQ) - PaO_2$	mmHg	10~15
$CcO_2$	Contenuto di ossigeno capillare polmonare	$(Hb * 1,34) + (((FiO_2) * (ATMP - 47) - (PaCO_2 / RQ)) * 0,0031)$	ml/L	—
$Qs / Qt$	Frequenza shunt intrapolmonare	$\{[(Hb * 1,34) + ((FiO_2) * (ATMP - 47) - (PaCO_2 / RQ)) * 0,0031] - CaO_2\} / \{[(Hb * 1,34) + ((FiO_2) * (ATMP - 47) - (PaCO_2 / RQ)) * 0,0031] - CvO_2\} * 100$	%	3,0~5,0
Calc C.O.	Gittata cardiaca calcolata	$VO_2 / (CaO_2 - CvO_2)$	L/min	0,1~20,0
$PaO_2 / FiO_2$	Indice di ossigenazione	$PaO_2 / (FiO_2)$	mmHg	—
$AaO_2 / PaO_2$	Rapporto tra differenza alveolo-arteriosa di pressione parziale di ossigeno e pressione parziale di ossigeno	$[(FiO_2) * (ATMP - 47) - (PaCO_2 / RQ) - PaO_2] / PaO_2$	—	—
$DO_2I$	Indice del trasporto di ossigeno	$(CaO_2 * C.O.) / BSA$	ml/min/m <sup>2</sup>	—
$VO_2I$	Indice del consumo di ossigeno	$(CaO_2 - CvO_2) * C.O. / BSA$	ml/min/m <sup>2</sup>	—

### Procedure Operative:

Inserire il valore per ciascuna voce di ingresso, e premere "Calculate", quindi il monitor calcolerà il parametro in base

alla forma di calcolo e risultato verrà visualizzato sullo schermo. Successivamente, premere "Range" per visualizzare l'intervallo per ogni parametro.

**Note:**

- 1) Il risultato di ogni parametro verrà mostrato come "---" prima che venga premuto il pulsante "Calculate".
- 2) Il risultato dei calcoli verrà visualizzato in giallo se il risultato supera la l'intervallo di riferimento.

**Oxygenation Calculation**

**Input**

C.O.	<input type="text" value="0.3"/>	L/min	Hb	<input type="text" value="50"/>	g/L	RQ	<input type="text" value="1.0"/>	
FiO <sub>2</sub>	<input type="text" value="18"/>	%	CaO <sub>2</sub>	<input type="text" value="10"/>	ml/L	ATMP	<input type="text" value="300"/>	mmHg
PaO <sub>2</sub>	<input type="text" value="10"/>	mmHg	CvO <sub>2</sub>	<input type="text" value="10"/>	ml/L	Height	<input type="text" value="160.00"/>	cm
PaCO <sub>2</sub>	<input type="text" value="10"/>	mmHg	VO <sub>2</sub>	<input type="text" value="50"/>	ml/min	Weight	<input type="text" value="45.00"/>	kg

**Output**

	Risultato	Unità			
BSA	1.435	m <sup>2</sup>	CcO <sub>2</sub>	67.11	ml/L
VO <sub>2</sub> calc	0.00	ml/min	Qs/Qt	100.00	%
C(a-v)O <sub>2</sub>	0.00	ml/L	C.O.calc	---	L/min
O <sub>2</sub> ER	1666.67	%	PaO <sub>2</sub> /FiO <sub>2</sub>	55.56	mmHg
DO <sub>2</sub>	3.00	ml/min	AaO <sub>2</sub> /PaO <sub>2</sub>	2.55	
PAO <sub>2</sub>	35.54	mmHg	DO <sub>2</sub> I	2.09	ml/min/m <sup>2</sup>
AaDO <sub>2</sub>	25.54	mmHg	VO <sub>2</sub> I	0.00	ml/min/m <sup>2</sup>

Perform calculation.

**Calcolo dell'ossigenazione---Risultati del Calcolo**

**Oxygenation Calculation**

**Input**

C.O.	<input type="text" value="0.3"/>	L/min	Hb	<input type="text" value="50"/>	g/L	RQ	<input type="text" value="1.0"/>	
FiO <sub>2</sub>	<input type="text" value="18"/>	%	CaO <sub>2</sub>	<input type="text" value="10"/>	ml/L	ATMP	<input type="text" value="300"/>	mmHg
PaO <sub>2</sub>	<input type="text" value="10"/>	mmHg	CvO <sub>2</sub>	<input type="text" value="10"/>	ml/L	Height	<input type="text" value="160.00"/>	cm
PaCO <sub>2</sub>	<input type="text" value="10"/>	mmHg	VO <sub>2</sub>	<input type="text" value="50"/>	ml/min	Weight	<input type="text" value="45.00"/>	kg

**Output**

		Intervallo			
BSA	1.435		CcO <sub>2</sub>	67.11	
VO <sub>2</sub> calc	0.00		Qs/Qt	100.00	3.0~5.0
C(a-v)O <sub>2</sub>	0.00	42~59	C.O.calc	---	0.12~20
O <sub>2</sub> ER	1666.67	24~28	PaO <sub>2</sub> /FiO <sub>2</sub>	55.56	
DO <sub>2</sub>	3.00	950~1150	AaO <sub>2</sub> /PaO <sub>2</sub>	2.55	
PAO <sub>2</sub>	35.54		DO <sub>2</sub> I	2.09	
AaDO <sub>2</sub>	25.54	10~15	VO <sub>2</sub> I	0.00	

Show the normal range or unit of parameters.

**Calcolo dell'ossigenazione---Intervallo di Riferimento**

## 18.5 Calcolo della ventilazione

Dalla finestra "Menu", si può accedere alla finestra di "Ventilation Calculation" (Calcolo ventilazione).

**Ventilation Calculation**

**Input**

FiO<sub>2</sub>  %      PaCO<sub>2</sub>  mmHg      RQ

RR  rpm      PaO<sub>2</sub>  mmHg      ATMP  mmHg

PeCO<sub>2</sub>  mmHg      TV  ml

**Output**

PAO <sub>2</sub>	---	mmHg	MV	---	L/min
AaDO <sub>2</sub>	---	mmHg	Vd	---	ml
PaO <sub>2</sub> /FiO <sub>2</sub>	---	mmHg	Vd/Vt	---	%
Pa/AO <sub>2</sub>	---	%	VA	---	L/min
AaDO <sub>2</sub> /PaO <sub>2</sub>	---				

**Finestra di Calcolo ventilazione**

Le voci di ingresso comprendono FiO<sub>2</sub> (percentuale di ossigeno inspirata), RR (frequenza respiratoria), PeCO<sub>2</sub> (pressione di CO<sub>2</sub> di fine espirazione), PaCO<sub>2</sub> (pressione parziale di anidride carbonica), PaO<sub>2</sub> (pressione arteriosa dell'ossigeno), TV (volume corrente), RQ (quoziente respiratorio), ATMP (pressione atmosferica).

Fare riferimento alla seguente tabella per definizioni, unità e intervallo di regolazione delle voci di ingresso.

Voce di ingresso	Unità	Definizione	Intervallo di regolazione
FiO <sub>2</sub>	%	Percentuale di ossigeno inspirata	18%--100%
RR	rpm	Frequenza respiratoria	4—120
PeCO <sub>2</sub>	mmHg	Pressione di CO <sub>2</sub> di fine espirazione	0—114
PaCO <sub>2</sub>	mmHg	Pressione parziale di anidride carbonica	1—200
PaO <sub>2</sub>	mmHg	Pressione parziale di ossigeno	10—800
TV	ml	Volume corrente	15—2000
RQ		Quoziente respiratorio	0.1—1.5
ATMP	mmHg	Pressione atmosferica:	300—1200

La funzione di calcolo della ventilazione può eseguire il calcolo per 9 parametri (risultati dei calcoli): PAO<sub>2</sub> (Pressione parziale dell'ossigeno nell'area alveolare), AaDO<sub>2</sub> (Differenza tra la pressione di ossigeno alveolare e arteriosa), PaO<sub>2</sub> / FiO<sub>2</sub> (Rapporto tra pressione parziale di ossigeno espirata e la frazione di ossigeno inspirata), Pa/AO<sub>2</sub> (Rapporto tra la pressione di ossigeno arteriosa e alveolare), AaDO<sub>2</sub> / PaO<sub>2</sub> (Indice di respirazione), MV (Ventilazione al minuto), Vd (Ventilazione dello spazio morto), Vd/Vt (Spazio morto fisiologico) e VA (ventilazione alveolare).

Fare riferimento alla seguente tabella per definizioni, unità e intervallo di regolazione delle voci di ingresso.

Parametri	Definizione	Formula del Calcolo	Unità	Intervallo
PAO <sub>2</sub>	Pressione parziale dell'ossigeno nell'area alveolare	$FiO_2 * (ATMP - 47) - (PaCO_2 / RQ)$	mmHg	---
AaDO <sub>2</sub>	Differenza tra la pressione di ossigeno alveolare e arteriosa	$FiO_2 * (ATMP - 47) - (PaCO_2 / RQ) - PaO_2$	mmHg	---
PaO <sub>2</sub> / FiO <sub>2</sub>	Rapporto tra pressione parziale di ossigeno espirata e la frazione di ossigeno inspirata	$PaO_2 / FiO_2$	mmHg	---
Pa / AO <sub>2</sub>	Rapporto tra la pressione di ossigeno arteriosa e alveolare	$PaO_2 / (FiO_2 * (ATMP - 47) - (PaCO_2 / RQ))$	%	---
AaDO <sub>2</sub> / PaO <sub>2</sub>	Indice di respirazione	$(FiO_2 * (ATMP - 47) - (PaCO_2 / RQ) - PaO_2) / PaO_2$	---	---
MV	Ventilazione al minuto	$TV * RR / 1000$	L/min	---
Vd	Ventilazione dello spazio morto	$((PaCO_2 - PeCO_2) / PaCO_2) * TV$	ml	145~155
Vd/Vt	Rapporto tra ventilazione dello spazio morto e ventilazione respiratoria (Spazio morto fisiologico)	$((PaCO_2 - PeCO_2) / PaCO_2) * 100\%$	%	25~40
VA	Ventilazione alveolare	$(TV - ((PaCO_2 - PeCO_2) / PaCO_2) * TV) * RR / 1000$	L/min	---

**Procedure Operative:**

Inserire il valore per ciascuna voce di ingresso, e premere "Calculate", quindi il monitor calcolerà il parametro in base alla forma di calcolo e risultato verrà visualizzato sullo schermo. Successivamente, premere "Range" per visualizzare l'intervallo per ogni parametro.

**Note:**

- 1) Il risultato di ogni parametro verrà mostrato come "---" prima che venga premuto il pulsante "Calculate".
- 2) Il risultato dei calcoli verrà visualizzato in giallo se il risultato supera la l'intervallo di riferimento.

**Ventilation Calculation**

**Input**

FiO <sub>2</sub>	<input type="text" value="18"/>	%	PaCO <sub>2</sub>	<input type="text" value="196"/>	mmHg	RQ	<input type="text" value="1.2"/>
RR	<input type="text" value="113"/>	rpm	PaO <sub>2</sub>	<input type="text" value="10"/>	mmHg	ATMP	<input type="text" value="500"/>
PeCO <sub>2</sub>	<input type="text" value="109"/>	mmHg	TV	<input type="text" value="15"/>	ml		

**Output**

	Risultato	Unità			
PAO <sub>2</sub>	-81.79	mmHg	MV	1.70	L/min
AaDO <sub>2</sub>	-91.79	mmHg	Vd	6.66	ml
PaO <sub>2</sub> /FiO <sub>2</sub>	55.56	mmHg	Vd/Vt	44.39	%
Pa/AO <sub>2</sub>	-12.23	%	VA	0.94	L/min
AaDO <sub>2</sub> /PaO <sub>2</sub>	-9.18				

Perform calculation.

**Ventilation Calculation**

**Input**

FiO<sub>2</sub>  %      PaCO<sub>2</sub>  mmHg      RQ

RR  rpm      PaO<sub>2</sub>  mmHg      ATMP  mmHg

PeCO<sub>2</sub>  mmHg      TV  ml

**Output**

PAO <sub>2</sub>	-81.79		MV	1.70	
AaDO <sub>2</sub>	-91.79		Vd	6.66	145~155
PaO <sub>2</sub> /FiO <sub>2</sub>	55.56		Vd/Vt	44.39	25~40
Pa/AO <sub>2</sub>	-12.23		VA	0.94	
AaDO <sub>2</sub> /PaO <sub>2</sub>	-9.18				

Intervallo

Show the normal range or unit of parameters.

Calcolo della ventilazione---Intervallo di riferimento

## 18.6 Calcolo della Funzionalità Renale

Dalla finestra "Menu", è possibile accedere alla finestra "Renal Function Calculation" (Calcolo della Funzionalità Renale).

**Renal Function Calculation**

**Input**

URK  mmol/L      Uosm  mOsm/kgH<sub>2</sub>O      BUN  mmol/L

URNa  mmol/L      SerNa  mmol/L      Height  cm

Urine  ml/24h      SCr  umol/L      Weight  kg

Posm  mOsm/kgH<sub>2</sub>O      UCr  umol/L

**Output**

URNaEx	---	mmol/24h	Cosm	---	ml/min
URKEx	---	mmol/24h	CH <sub>2</sub> O	---	ml/h
Na/K	---	%	U/Posm	---	
CNa	---	mmol/24h	BUN/Scr	---	
Clcr	---	ml/min	U/SCr	---	
FENa	---	%			

Finestra di Calcolo della Funzionalità Renale

Le voci di ingresso comprendono URK (livello del potassio dell'urina), URNa (livello del sodio dell'urina), Urine (urina raccolta nelle 24 ore), Posm (pressione osmotica del plasma), Uosm (pressione osmotica dell'urea), SerNa (sodio sierico), SCr (creatinina sierica), UCr (creatinina urinaria), BUN (azoto ureico), Height (peso) e Weight (altezza).

Fare riferimento alla seguente tabella per definizioni, unità e intervallo di regolazione delle voci di ingresso.

Voce di ingresso	Definizione	Intervallo di regolazione	Unità
URK	Livello del potassio dell'urina	1—9999	mmol/L
URNa	Livello del sodio dell'urina	0—9999	mmol/L
Urina	Urina raccolta nelle 24 ore	0—5000	ml/24h
Posm	Pressione osmotica del plasma	100—500	mOsm/kgH <sub>2</sub> O
Uosm	Pressione osmotica dell'urea	200—2000	mOsm/kgH <sub>2</sub> O
SerNa	Sodio sierico	50—300	mmol/L
SCr	Creatinina sierica	45—90	umol/L
UCr	Creatinina urinaria	100—50000	umol/L
BUN	Azoto ureico	0—10	mmol/L
Peso	Peso del paziente	20—300	cm
Altezza	Altezza del paziente	1—250	kg

La funzione renale può eseguire il calcolo per 11 parametri (ad es. voci di uscita): URNaEx (escrezione urinaria di sodio), URKEx (escrezione urinaria di potassio), Na/K (rapporto tra escrezione urinaria di sodio e potassio), CNa (clearance del sodio), Clcr (clearance della creatinina), FENa (escrezione frazionata del sodio), Cosm (clearance osmolare), CH<sub>2</sub>O (clearance dell'acqua libera), U/Posm (rapporto tra urina e Pressione osmotica del plasma), BUN/Scr (rapporto tra azoto ureico e creatinina sierica), e U/SCr (rapporto tra creatinina urinaria e creatinina sierica).

Fare riferimento alla seguente tabella per definizioni, unità e intervallo di regolazione delle voci di ingresso.

Parametro	Definizione	Formula	Unità	Intervallo
URNaEx	Escrezione urinaria di sodio	$URNa * Urina / 1000ml$	mmol/24h	51~102
URKEx	Escrezione urinaria di potassio	$URK * Urina / 1000ml$	mmol/24h	130~260
Na/K	Rapporto tra escrezione urinaria di sodio e potassio	$URNa / URK * 100\%$	%	---
CNa	C	$(URNa * Urina) / SerNa$	ml/24h	---
Clcr	Clearance della creatinina	$(Urina * UCr) / (SCr * 1440)$	ml/min	80~120
FENa	Escrezione frazionata del sodio	$(URNa * Scr) / (SerNa * UCr) * 100\%$	%	---
Cosm	Clearance osmolare	$(Uosm * Urina / 24 / 60) / Posm$	ml/min	2~3
CH <sub>2</sub> O	Clearance dell'acqua libera	$Urina * (1 - uosm / posm) / 24$	ml/h	-120~-25
U/Posm	Rapporto tra urina e Pressione osmotica del plasma	$Uosm / Posm$	---	3,0~4,5
BUN/Scr	Rapporto tra azoto ureico e creatinina sierica	$BUN / Scr$	---	---
U/SCr	Rapporto tra creatinina urinaria e creatinina sierica	$Ucr / Scr$	---	---

### Procedure Operative:

Inserire il valore per ciascuna voce di ingresso, e premere "Calculate", quindi il monitor calcolerà il parametro in base alla forma di calcolo e risultato verrà visualizzato sullo schermo. Successivamente, premere "Range" per visualizzare l'intervallo per ogni parametro.

### Note:

1. Il risultato di ogni parametro verrà mostrato come "---" prima che venga premuto il pulsante "Calculate".
2. Il risultato dei calcoli verrà visualizzato in giallo se il risultato supera la l'intervallo di riferimento.

**Renal Function Calculation**

Input

URK  mmol/L      Uosm  mOsm/kgH2O      BUN  mmol/L

URNa  mmol/L      SerNa  mmol/L      Height  cm

Urine  ml/24h      SCr  umol/L      Weight  kg

Posm  mOsm/kgH2O      UCr  umol/L

Output

	Risultato	Unità			
URNaEx	51.50	mmol/24h	Cosm	0.32	ml/min
URKEx	25.75	mmol/24h	CH2O	-9.67	ml/h
Na/K	200.00	%	U/Posm	2.00	
CNa	1030.08	mmol/24h	BUN/Scr	0.00	
Clcr	0.36	ml/min	U/SCr	2.22	
FENa	199.80	%			

Perform calculation.

### Calcolo della Funzionalità Renale---Risultati del calcolo

**Renal Function Calculation**

Input

URK  mmol/L      Uosm  mOsm/kgH2O      BUN  mmol/L

URNa  mmol/L      SerNa  mmol/L      Height  cm

Urine  ml/24h      SCr  umol/L      Weight  kg

Posm  mOsm/kgH2O      UCr  umol/L

Output

		Intervallo			
URNaEx	51.50	51~102	Cosm	0.32	2~3
URKEx	25.75	130~260	CH2O	-9.67	-120~-25
Na/K	200.00		U/Posm	2.00	3.0~4.5
CNa	1030.08		BUN/Scr	0.00	
Clcr	0.36	80~120	U/SCr	2.22	
FENa	199.80				

Show the normal range or unit of parameters.

### Calcolo della Funzionalità Renale---Intervallo di riferimento

## 18.7 HEMO.(Calcoli emodinamici)

Selezionare “Menu”→ “Hemo.” per accedere alla finestra dei calcoli emodinamici, come mostrato nella figura sottostante. qui è possibile derivare CI, SV, SVR ecc. in base al peso, all’altezza, HR, ecc.

### ◆ Impostazioni Emodinamiche

Parameters		Computing Results			
C.O.	3,46 l/min	C.I.	1,9 l/min/m <sup>2</sup>	LVSW	81,6 g-m
Height	170,0 cm	SV	54,0 ml	LVSWI	46,2 g-m/m <sup>2</sup>
Weight	70,0 kg	SVI	30,6 ml/m <sup>2</sup>	RCW	3,71 kg-m
HR	64 bmp	SVR	3235,3 DS/cm <sup>5</sup>	RCWI	2,10 kg-m/m <sup>2</sup>
LVD	68 mm	SVRI	5704,2 DS m <sup>2</sup> /cm <sup>5</sup>	RVSW	58,08 g-m
MAP	141 mmHg	PVR	1155,4 DS/cm <sup>5</sup>	RVSWI	32,94 g-m/m <sup>2</sup>
MPAP	80 mmHg	PVRI	2037,2 DS m <sup>2</sup> /cm <sup>5</sup>	EF	22,59 %
PAW	30 mmHg	LCW	5,2 kg-m	BSA	1,763 m <sup>2</sup>
CVP	1 mmHg	LCWI	2,9 kg-m/m <sup>2</sup>		

Close

### Impostazioni Emodinamiche

#### Parametri da impostare per calcoli emodinamici

- ✧ **C.O.:** gittata cardiaca.
- ✧ **Height:** altezza del paziente.
- ✧ **Weight:** peso del paziente.
- ✧ **HR:** frequenza cardiaca.
- ✧ **LVD:** diametro del ventricolo sinistro.
- ✧ **MAP:** pressione arteriosa media.
- ✧ **MVP:** pressione venosa media.
- ✧ **PAW:** pressione capillare polmonare
- ✧ **CVP:** pressione venosa centrale.

Descrizione dei risultati dei calcoli emodinamici e delle loro formule:

Risultato	Descrizione	Formula	Unità
CI	Indice della funzione cardiaca	C.O. / BSA	liters/min/m <sup>2</sup>
SV	Volume sistolico	1000*C.O. / HR	ml
SVI	Indice del Volume sistolico	SV / BSA	ml/m <sup>2</sup>

SVR	Resistenza vascolare sistemica	$79,96 * (MAP - CVP) / C.O.$	$DS/cm^5$
SVRI	Indice della resistenza vascolare sistemica	$SVR * BSA$	$DS \cdot m^2/cm^5$
PVR	Resistenza vascolare polmonare	$79,96 * (paMAP - PAWP) / C.O.$	$DS/cm^5$
PVRI	Indice della resistenza vascolare polmonare	$PVR * BSA$	$DS \cdot m^2/cm^5$
LCW	Lavoro Cardiaco Sinistro	$0,0136 * MAP * C.O.$	kg-m
LCWI	Indice Lavoro Cardiaco Sinistro	$LCW / BSA$	kg-m/m <sup>2</sup>
LVSW	Lavoro Battito Ventricolare Sinistro	$0,0136 * MAP * SV$	g-m
LVSWI	Indice Lavoro Battito Ventricolare Sinistro	$LVSW / BSA$	g-m/m <sup>2</sup>
RCW	Lavoro Cardiaco Destro	$0,0136 * paMAP * C.O.$	kg-m
RCWI	Indice Lavoro Cardiaco Destro	$RCW / BSA$	kg-m/m <sup>2</sup>
RVSW	Lavoro Battito Ventricolare Destro	$0,0136 * paMAP * SV$	g-m
RVSWI	Indice Lavoro Battito Ventricolare Destro	$RVSW / BSA$	g-m/m <sup>2</sup>
EF	Frazione di eiezione	$(SV/t) * 100$	%

Note:  $BSA$  (Area Superficie Corporea) =  $0,006 * altezza + 0,0128 * peso - 0,1529$   
 $t = (7,0 / (2,4 + lv\_d/10)) * lv\_d * lv\_d * lv\_d / 1000$  (lv\_d: diametro ventricolo sinistro)

## Capitolo 19 Laccio Emostatico

Selezionare "Menu" → "Tourniquet" per accedere alla finestra del Laccio emostatico.

Tourniquet

Pressure  mmHg

Duration

Deflation Count-down

Cuff Pressure

Tourniquet

Pressure  mmHg

Duration

Deflation Count-down

Cuff Pressure

Switch of Tourniquet

**Impostazioni Laccio emostatico**

**Conto alla Rovescia**

✧ **Pressure:** il limite superiore della pressione del bracciale durante il gonfiaggio. Il monitor arresterà il gonfiaggio se la

pressione del bracciale supera tale valore. Lo step è 10 mmHg (1,3 kPa); l'intervallo e il valore predefinito per i diversi tipi di paziente in base all'età sono elencati nella tabella sottostante:

Gruppo	Intervallo di pressione	Valore predefinito
Adulto	20mmHg(2,7 kPa)~120mmHg(16 kPa)	80mmHg(10,7 kPa)
Pediatrico	20mmHg(2,7 kPa)~80mmHg(10,7 kPa)	60mmHg(8 kPa)
Neonato	20mmHg(2,7 kPa)~50mmHg(6,7 kPa)	40mmHg(5,3 kPa)

- ✧ **Duration:** il tempo per il quale la pressione del bracciale si è mantenuta con il valore specifico.
- ✧ **Deflation Count-down (Conto alla Rovescia per lo Sgonfiamento):** il valore iniziale del timer del conto alla rovescia dello sgonfiamento del bracciale. Il bracciale si sgonfierà immediatamente quanto il conto alla rovescia raggiungerà lo zero.
- ✧ **Pulsante "Start/Stop":** Avvia / Arresta la funzione di laccio emostatico. La pressione del bracciale verrà visualizzata durante lo sgonfiamento. Nota: una volta acceduto alla finestra, premere il "NIBP Measure key" non avvierà la misurazione NIBP.

**Note:**

1. Il tempo per il quale la pressione del bracciale si mantiene con il valore specifico è preimpostato per adulti e bambini su 170 secondi e non è regolabile, mentre per neonati è preimpostato su 85 secondi e non è regolabile. Il conto alla rovescia per lo sgonfiamento del bracciale non verrà visualizzato sullo schermo. Il conto alla rovescia comincia una volta che il bracciale comincia a gonfiarsi.
2. L'unità della pressione del bracciale è la stessa dell'unità della NIBP.

## Capitolo 20 Stampa

### 20.1 Utilizzare una Stampante

La stampante termica può essere utilizzata per stampare informazioni relative al paziente, misurazioni, fino a tre tracciati, ecc.

**È possibile utilizzare la stampante integrata se la configurazione lo prevede.**

**Istruzioni per il funzionamento della stampante:**

Indicatore di alimentazione: La luce verde indica che la stampante è accesa. Quando il monitor non è alimentato, la luce verde è spenta.

Indicatore di errore: una luce rossa stabile per indicare che non vi è carta nella stampante, oppure che la carta di stampa non è inserita correttamente. Quando la carta di stampa è caricata correttamente, la luce rossa è spenta.

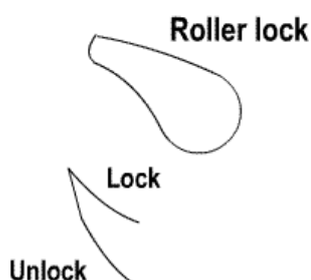


## 20.2 Caricamento della Carta nella Stampante

La presente descrizione riguarda il caricamento della carta per la stampante integrata.

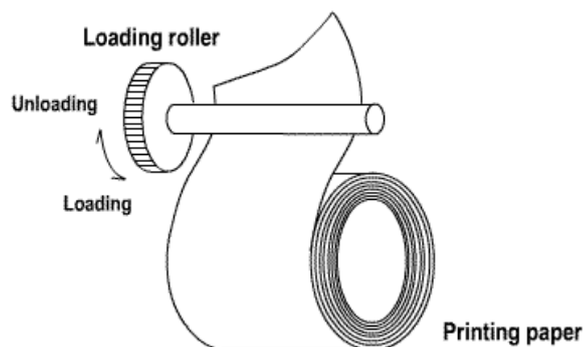
### Procedure Operative:

1. Premere con forza entrambe le dentellature "OPEN" sulla protezione della stampante con due i pollici per aprirlo.
2. Muovere la linguetta del bloccaggio del rullo di gomma sulla sinistra di 90° verso l'alto per sbloccarlo.
3. Tagliare un'estremità della carta a triangolo, e caricare la carta dal lato inferiore del rullo di gomma.
4. Ruotare il rullo in senso orario per arrotolare la carta, e porre il rullo di carta nel compartimento.
5. Estrarre la carta dall'alloggiamento della carta sulla protezione.
6. Muovere la linguetta del bloccaggio del rullo di gomma di 90° verso il basso per bloccarlo.
7. Rimettere in posizione la protezione e fissarla.



### Scaricare la carta di stampa

1. Premere con forza entrambe le dentellature "OPEN" sulla protezione della stampante con due dita in senso verticale per aprirlo.
2. Spostare la linguetta del blocco del rullo sulla sinistra di 90° verso l'alto per sbloccarlo.
3. Ruotare il rullo di carico in senso antiorario ed estrarre la carta.
4. Ruotare il rullo di carico in senso orario per arrotolare la carta, e porla nel compartimento.
5. Estrarre la carta dall'alloggiamento della carta sulla protezione.



### Caricare la carta nella stampante:

- 1: premere e tenere premuto il pulsante della cartuccia per aprire la cartuccia della carta;
- 2: Inserire correttamente la carta nella stampante, tirare la carta fuori dalla stampante di 2 cm.
- 3: Chiudere il coperchio della stampante lungo la direzione della freccia.



Carta di stampa

## 20.3 Attenzione

- 🔔 Utilizzare esclusivamente carta termica specifica. In caso contrario, la testina di stampa si potrebbe danneggiare, il registratore potrebbe non stampare, o la stampa potrebbe risultare di bassa qualità.
- 🔔 Non tirare mai la carta del registratore con forza quando si sta registrando. In caso contrario, si potrebbero verificare danni al registratore.
- 🔔 Non lasciare aperto lo sportello del registratore se non si sta ricaricando la carta o se non si è impegnati nella risoluzione di un problema.
- 🔔 Non utilizzare nulla che potrebbe rovinare l'elemento termico.
- 🔔 Non utilizzare eccessiva forza sulla testina termica.

## 20.4 Effettuare la Stampa

La funzione di stampa del dispositivo può essere manuale o stampa ad attivazione automatica. Lo staff medico può premere il Tasto Stampa “” per effettuare la stampa, e il dispositivo può eseguire cicli di stampa o stampa ad attivazione automatica per stampare episodi ARR.

Avviare o arrestare la stampa premendo il Tasto Stampa “” che si trova sul pannello frontale.

È possibile stampare dati in tempo reale e stampare dati registrati. In base alle differenti schermate e finestre, ciò che il Tasto Stampa permette di stampare è mostrato nella tabella seguente.

### 20.4.1 Stampare i Dati in Tempo Reale

Schermata/finestra visualizzata	Indice	
	Informazioni titolo	Informazioni Forma d'onda/Testo
General view (Schermata generale)	Identificatore dati: “==Real time==”;	Stampa in tempo reale della forma d'onda di 10 secondi:
Big font view (Schermata font allargato)	Info paziente: Codice paziente, nome, genere, gruppo del paziente, peso, altezza e data di nascita;	Il primo tracciato: forma d'onda ECG Il secondo tracciato: Forma d'onda ECG/SpO <sub>2</sub> /RESP
All ECG view (Schermata tutti i tracciati ECG)	Data e ora: la data attuale e l'ora di stampa; Parametri in tempo reale: velocità, HR, SpO <sub>2</sub> , PR, RR, TEMP1/2 e valore della pressione.	Il terzo tracciato: nulla/Forma d'onda RESP/SpO <sub>2</sub>
Short trends view (Schermata andamenti recenti)		Nota: nella parte superiore dell'area di forma d'onda stampata, il tempo della forma d'onda di 10s verrà mostrato entro 2 intervalli.
NIBP list view (Schermata Elenco NIBP)	Identificatore dati: “==NIBP List==”; Voci nell'elenco: data e ora, PID (codice paziente), nome, SYS, DIA, MAP, PR, HR e SpO <sub>2</sub>	Stampa gli 11 gruppi dell'elenco NIBP
RESP-Oxy view (Schermata RESP-oxy)	Identificatore dati: “==RESP-Oxy==”; Info paziente: Codice paziente, nome, genere, gruppo del paziente, peso, altezza e data di nascita; Data e ora: la data attuale e l'ora di stampa; l'ora di inizio e di fine di RESP-oxy.	Stampa il grafico di andamento di RESP-Oxy
Menu, finestra impostazioni e finestra funzionalità	Identificatore dati: “==Real time==”; Info paziente: Codice paziente, nome, genere, gruppo del paziente, peso, altezza e data di nascita; Data e ora: la data attuale e l'ora di stampa; Parametri in tempo reale: velocità, HR, SpO <sub>2</sub> , PR, RR, TEMP1/2 e valore della pressione.	Stampa in tempo reale della forma d'onda di 10 secondi: Il primo tracciato: forma d'onda ECG Il secondo tracciato: Forma d'onda ECG/SpO <sub>2</sub> /RESP Il terzo tracciato: nulla/Forma d'onda RESP/SpO <sub>2</sub> Nota: nella parte superiore dell'area di forma d'onda stampata, il tempo della forma d'onda di 10s verrà mostrato entro 2 intervalli.

Finestra di attivazione Schermate e finestra di impostazioni	Identificatore dati: "=="Real time==" Info paziente: Codice paziente, nome, genere, gruppo del paziente, peso, altezza e data di nascita; Data e ora: la data attuale e l'ora di stampa; Parametri in tempo reale: velocità, HR, SpO <sub>2</sub> , PR, RR, TEMP1/2 e valore della pressione.	Stampa in tempo reale della forma d'onda di 10 secondi: Il primo tracciato: forma d'onda ECG Il secondo tracciato: Forma d'onda ECG/SpO <sub>2</sub> /RESP Il terzo tracciato: nulla/Forma d'onda RESP/SpO <sub>2</sub> Nota: nella parte superiore dell'area di forma d'onda stampata, il tempo della forma d'onda di 10s verrà mostrato entro 2 intervalli.
Schermo principale di revisione dati (prima di accedere ad ogni finestra di cronologia)	Identificatore dati: "=="Real time==" Info paziente: Codice paziente, nome, genere, gruppo del paziente, peso, altezza e data di nascita; Data e ora: la data attuale e l'ora di stampa; Parametri in tempo reale: velocità, HR, SpO <sub>2</sub> , PR, RR, TEMP1/2 e valore della pressione.	Stampa in tempo reale della forma d'onda di 10 secondi: Il primo tracciato: forma d'onda ECG Il secondo tracciato: Forma d'onda ECG/SpO <sub>2</sub> /RESP Il terzo tracciato: nulla/Forma d'onda RESP/SpO <sub>2</sub> Nota: nella parte superiore dell'area di forma d'onda stampata, il tempo della forma d'onda di 10s verrà mostrato entro 2 intervalli.
Innesca stampa in tempo reale quando si verifica un episodio ARR	Identificatore dati: "=="ARR==" Info paziente: Codice paziente, nome, genere, gruppo del paziente, peso, altezza e data di nascita; Data e ora: la data attuale e l'ora di stampa; Parametri in tempo reale: velocità, HR, SpO <sub>2</sub> , PR, RR, TEMP1/2 e valore della pressione.	Stampa la forma d'onda dell'episodio ARR corrente

## 20.4.2 Stampa della Cronologia delle RegISTRAZIONI

Finestra di revisione dati	Indice	
	Informazioni titolo	Informazioni Forma d'onda/Testo
Finestra episodio ARR	Identificatore dati: "=="ARR==" Info paziente: Codice paziente, nome, genere, gruppo del paziente, peso, altezza e data di nascita; Data e ora: la data attuale e l'ora di stampa;	Stampa le 6 voci nell'elenco episodi ARR, compreso data e ora, tipologia di aritmia, derivazione, guadagno, filtro e HR.

<p>Lo stato operativo in Episodio ARR; la voce di impostazione "Stampa soltanto la registrazione corrente" è selezionata.</p>	<p>Identificatore dati: "=="ARR==";</p> <p>Info paziente: Codice paziente, nome, genere, gruppo del paziente, peso, altezza e data di nascita;</p> <p>Data e ora: la data attuale e l'ora di stampa;</p> <p>Info ARR: data e ora, tipologia di aritmia, derivazione, guadagno, filtro e HR dell'episodio ARR che si sta rivedendo.</p>	<p>Stampa la forma d'onda dell'episodio ARR che si sta rivedendo.</p>
<p>Lo stato operativo nell'onda ECG</p>	<p>Identificatore dati: "=="ECG Wave==";</p> <p>Info paziente: Codice paziente, nome, genere, gruppo del paziente, peso, altezza e data di nascita;</p> <p>Data e ora: la data attuale e l'ora di stampa;</p> <p>Informazione onda ECG: Derivazione ECG, velocità, guadagno, filtro e HR, ora di inizio e termine.</p>	<p>Stampa le informazioni della forma d'onda ECG che si sta rivedendo.</p>
<p>Lo stato operativo nel grafico di andamento</p>	<p>Identificatore dati: "=="Trend Graph==";</p> <p>Info paziente: Codice paziente, nome, genere, gruppo del paziente, peso, altezza e data di nascita;</p> <p>Data e ora: la data attuale e l'ora di stampa;</p> <p>Info Grafico di Andamento: etichetta parametro, intervallo di campionamento, ora di inizio e termine.</p>	<p>Stampa il grafico di andamento di un determinato parametro visualizzato nella finestra corrente.</p>
<p>Lo stato operativo nella Lista NIBP</p>	<p>Identificatore dati: "=="NIBP List==";</p> <p>Info paziente: Codice paziente, nome, genere, gruppo del paziente, peso, altezza e data di nascita;</p> <p>Data e ora: la data attuale e l'ora di stampa;</p> <p>Voci nell'elenco: data e ora, SYS, DIA, MAP, PR, HR, SpO<sub>2</sub>/HR e TEMP1.</p>	<p>Stampa l'elenco dei 12 gruppi NIBP visualizzati nella finestra corrente.</p>
<p>Lo stato operativo in Episodio di allarme</p>	<p>Identificatore dati: "=="Alarm Event==";</p> <p>Info paziente: Codice paziente, nome, genere, gruppo del paziente, peso, altezza e data di nascita;</p> <p>Data e ora: la data attuale e l'ora di stampa;</p> <p>Voci nell'elenco: data e ora, nome episodio, livello, parametro, valore di allarme, i valori di allarme max/min preimpostati.</p>	<p>Stampa gli 11 gruppi di episodi di allarme visualizzati nella finestra corrente.</p>
<p>Lo stato operativo in Episodio SpO<sub>2</sub></p>	<p>Identificatore dati: "=="SpO<sub>2</sub> Event==";</p> <p>Info paziente: Codice paziente, nome, genere, gruppo del paziente, peso, altezza e data di nascita;</p> <p>Data e ora: la data attuale e l'ora di stampa;</p> <p>Voci nella lista: data e ora, codice paziente, media, SpO<sub>2</sub>, PR, HR e RR.</p>	<p>Stampa gli 11 gruppi di Episodi SpO<sub>2</sub> visualizzati nella finestra corrente.</p>

## 20.5 Pulire la Testina di Stampa

Dopo vari usi della stampante, pezzetti di carta potrebbero depositarsi sulla testina di stampa, compromettendo la qualità di stampa e accorciando il ciclo vitale del cilindro. Per pulire la testina di stampa, seguire la seguente procedura:

1. Prendere provvedimenti contro l'elettricità statica, come l'utilizzo di un cinturino monouso.
2. Aprire il portello della stampante ed estrarre la carta.
3. Pulire delicatamente attorno la testina di stampa utilizzando tamponi di cotone imbevuti di alcool etilico.
4. Una volta che l'alcool etilico si sia completamente asciugato, ricaricare la carta e chiudere il portello della stampante.

# Capitolo 21 Altre Funzioni

## 21.1 Informazioni di sistema

Selezionare "Menu" → "System Info", per accedere alle informazioni del sistema, che includono la versione di distribuzione, la versione del software, la versione dell'hardware e il codice (ID) del prodotto.

**Product ID (Codice Prodotto):** impostato dal produttore per la tracciabilità.

**Alcuni monitor potrebbero mostrare informazioni riguardo i moduli integrati:**

**Embedded Module (Modulo Integrato):** gli altri moduli integrativi che non sono i moduli integrati (ECG/ SpO<sub>2</sub>/ NIBP/ RESP/TEMP), come il modulo CSM o il modulo CO<sub>2</sub>.

**Verranno visualizzate anche le informazioni riguardo il modulo correntemente installato; per esempio, "Plug-and-Play modules L: CSM-IoC R: EtCO<sub>2</sub>".**

## 21.2 Impostazioni Chiamata Infermiere (Opzionale)

- ✧ **Output level:** il livello di uscita per il connettore di chiamata infermiere; le opzioni sono "Livello alto" e "Livello basso".
  - ✧ **Duration (Durata):** due modalità di uscita come optional: "Continuous" (continua) e "Pulse" (battito) La modalità continua comporta che il segnale di chiamata infermiere rimarrà attivo fino a che l'allarme non scomparirà. La modalità battito comporta che il segnale di chiamata infermiere ha una durata di un secondo.
  - ✧ **Condizioni di attivazione:** Il segnale di chiamata infermiere può essere innescato da 3 sorgenti di allarme: allarme di livello elevato, allarme di livello medio, allarme di livello basso.
-  Non affidarsi esclusivamente al sistema di chiamata infermiere per le notifiche di allarme. È importante tenere a mente che il sistema di notifiche di allarme più affidabile è quello che combina gli allarmi acustici e visivi con la conoscenza delle condizioni cliniche del paziente.

## Capitolo 22 Batteria

### 22.1 Descrizione Generale

Il monitor è dotato di batteria integrata ricaricabile; questa è la fonte di alimentazione del monitor quando questo è scollegato dall'alimentazione CA esterna. Se il monitor è collegato ad una sorgente di alimentazione CA esterna, la batteria integrata sarà in fase di caricamento. Non è necessario mantenere la batteria quando il dispositivo viene utilizzato in condizioni di lavoro normali.

Se il monitor è alimentato dalla batteria integrata con un basso livello di carica, si innescherà l'allarme tecnico e comparirà il messaggio "Low Battery" (Batteria scarica). In questo caso, l'utente deve connettere il monitor a una fonte di energia esterna per garantire il funzionamento del dispositivo.

Il simbolo della batteria visualizzato sullo schermo indica il livello della batteria come descritto di seguito:

	Alimentazione esterna, batteria completamente caricata.
	Il punto esclamativo rosso lampeggiante indica che la carica della batteria è insufficiente ed è necessario ricaricarla. L'area di informazione allarmi mostrerà il messaggio "Low Battery" (Batteria scarica).
	Batteria in carica
	Carica di batteria rimasta: una tacca / due tacche / carica completa

La capacità della batteria integrata è limitata. Se la carica della batteria è insufficiente, un allarme tecnico verrà innescato e il messaggio relativo visualizzato. In questo caso, connettere il monitor alla sorgente di alimentazione CA esterna. In caso contrario, il monitor si spegnerà automaticamente prima che la carica della batteria sia completamente esaurita.

### 22.2 Manutenzione della batteria

- Si prega di prestare attenzione alla polarità della batteria; NON inserirla nell'alloggiamento batteria con polarità invertita;
  - NON utilizzare batterie prodotte da terzi poiché potrebbero danneggiare il dispositivo;
  - Al fine di evitare danni alla batteria, NON utilizzare altri dispositivi di alimentazione per ricaricarla;
  - NON gettare la batteria esaurita nel fuoco, al fine di evitare il rischio di esplosione.
  - Non colpirla o batterla con forza;
  - Non utilizzare questa batteria su altri dispositivi;
  - Non utilizzare questa batteria a una temperatura minore di -10 °C o maggiore di 40 °C;
  - Smaltire la batteria nel rispetto delle leggi locali.
-  Se la batteria non viene utilizzata per lunghi periodi, ricaricarla ogni mese od ogni due mesi per non comprometterne la durata della carica e prolungarne il ciclo di vita. La batteria deve essere ricaricata per 12-15 ore almeno. Prima di caricare, esaurire la batteria interna fino a che il monitor si spenga automaticamente per minimizzare l'effetto memoria. Il tempo di caricamento della batteria sarà lo stesso a prescindere dal fatto che il monitor sia in funzione.

Portare a completamento la carica prima di immagazzinare il monitor.

-  L'uso di un monitor alimentato esclusivamente da una batteria con carica insufficiente comporterà lo spegnimento del monitor una volta esaurita la carica della batteria.
-  Non utilizzare batterie prodotte da terzi, poiché ciò potrebbe danneggiare il dispositivo. Se la batteria è danneggiata, sostituirla con una batteria dello stesso tipo e stesse specifiche, e contrassegnata dal marchio "CCC" o "CE", oppure contattare direttamente la nostra società.

**Avvertenze:**

1. Per evitare danni alla batteria, rimuovere sempre la/le batteria/e prima di spedizione o stoccaggio.
2. Si raccomanda di utilizzare soltanto batterie specificate dal produttore.
3. La durata del ciclo di vita della batteria dipende dalla frequenza e dalla durata dell'utilizzo a cui è sottoposta. Il ciclo di vita di una batteria piombo-acido o di una batteria al litio è di 2 e 3 anni rispettivamente se mantenute e immagazzinate correttamente. Il ciclo di vita potrebbe essere minore in caso di utilizzo molto frequente. Si raccomanda di sostituire una batteria piombo-acido ogni 2 anni e una batteria al litio ogni 3 anni.

**Attenzione:**

-  Tenere la batteria fuori dalla portata dei bambini.
-  Non smontare la batteria.
-  Non gettare la batteria esaurita nel fuoco.
-  Evitare azioni che potrebbero provocare un corto circuito.

## 22.3 Smaltimento della Batteria

Sostituire la batteria quando mostra segni di danneggiamento alla vista, o non mantiene la carica sufficientemente a lungo. Rimuovere la batteria usata dal monitor e smaltirla correttamente. Le batterie devono essere smaltite in conformità con le norme locali.

# Capitolo 23 Pulizia e Disinfezione

## 23.1 Pulire il Dispositivo e gli Accessori

Il dispositivo deve essere pulito periodicamente. Se il luogo di lavoro presenta un alto livello di inquinamento o grandi quantità di polvere o sabbia, il dispositivo deve essere pulito più di frequente. Prima di pulire il dispositivo, consultare il regolamento del vostro ospedale in materia di pulizia.

Gli agenti detergenti sono:

- ✧ Ipoclorito di sodio - candeggina (diluito)
- ✧ Perossido di idrogeno (3%)
- ✧ Alcool etilico al 75%
- ✧ Isopropanolo al 70%

Per pulire il dispositivo, seguire le seguenti disposizioni:

- **Prima della pulizia, spegnere il monitor e scollegare il cavo di alimentazione.**
  - ✧ Mantenere il monitor lontano dalla polvere.
  - ✧ Si raccomanda di pulire la struttura esterna e di mantenere pulito lo schermo del dispositivo. È consentito esclusivamente l'utilizzo di detergenti non corrosivi, quali l'acqua pulita.
  - ✧ Passare un panno imbevuto di alcool etilico sul monitor e sui traduttori, quindi asciugare con un panno asciutto e pulito, o lasciare asciugare all'aria.
  - ✧ Dopo la pulizia, il monitor può essere disinfettato.
- **Non lasciare che il detergente liquido penetri nella presa del connettore del monitor, al fine di evitare danni al dispositivo.**
- **Pulire soltanto l'esterno del connettore.**
  - ✧ Diluire il detergente.
  - ✧ Non utilizzare materiali abrasivi.
  - ✧ Non lasciare che alcun liquido penetri nella struttura o in qualunque parte del monitor.
  - ✧ Non lasciare che il detergente o il disinfettante si depositino sulla superficie.
  - ✧ Non eseguire sterilizzazione ad alta pressione sul monitor.
  - ✧ Non immergere alcuna parte del monitor o i suoi accessori in liquidi.
  - ✧ Non versare il disinfettante sulla sua superficie.
  - ✧ Se il monitor viene accidentalmente bagnato, è necessario asciugarlo accuratamente prima dell'uso. Il coperchio posteriore può essere rimosso da un tecnico qualificato per verificare che non vi sia acqua all'interno.
  - ✧ Non utilizzare questa apparecchiatura in un ambiente che contenga gas infiammabili.
  - ✧ Evitare che il dispositivo sia colpito da una scarica. Il cavo di alimentazione deve essere inserito in una presa con cavo di messa a terra. Non utilizzare una presa in cattive condizioni. Se possibile, utilizzare un sistema di alimentazione con regolatore.
  - ✧ Il dispositivo deve essere utilizzato in un ambiente pulito, protetto contro le scosse elettriche. Tenere lontano da sostanze corrosive ed esplosive, e non utilizzare in condizioni di temperatura e umidità elevata.
  - ✧ Se è installato all'interno di un armadietto, accertarsi che l'installazione consenta una buona ventilazione, manutenzione e un buon funzionamento, e che sia di comodo utilizzo.

## 23.2 Disinfettare il Dispositivo e gli Accessori

La disinfezione del monitor potrebbe danneggiare il dispositivo ed è perciò sconsigliata se non diversamente indicato dal programma di manutenzione del vostro ospedale. Si consiglia di pulire il dispositivo prima della disinfezione.

I disinfettanti raccomandati comprendono:

- Alcool etilico al 75%
- Isopropanolo al 70%

-  Non utilizzare accessori danneggiati.
-  Non immergere gli accessori in acqua, detergenti o altri liquidi.
-  Non utilizzare radiazioni, vapore od ossido di etilene per disinfettare gli accessori.
-  Rimuovere l'etanolo o isopropanolo residuo dagli accessori dopo la disinfezione, per garantire una corretta manutenzione e prolungare la vita degli accessori.
-  Non riutilizzare gli accessori monouso. Il loro riutilizzo potrebbe generare un rischio di contaminazione e influenzare la precisione di misurazione.

## Capitolo 24 Manutenzione

In caso di problemi nel funzionamento del dispositivo, consultare le istruzioni fornite di seguito per eliminare il problema. Se il problema persiste, contattare il proprio fornitore o il produttore. Fare riferimento alle clausole dettagliate nel contratto per quanto riguarda il periodo di garanzia dell'unità principale e degli accessori del monitor.

### 24.1 Ispezione Quotidiana

Prima di utilizzare il monitor, è necessario eseguire i controlli di seguito elencati:

- ✧ Verificare la presenza di eventuali danni meccanici al monitor;
- ✧ Verificare le parti esposte e le parti integrate di tutti i cavi e degli accessori;
- ✧ Verificare tutte le funzioni del monitor che si prevede saranno utilizzate per il monitoraggio del paziente, e accertarsi che siano in buone condizioni di funzionamento;
- ✧ Accertarsi che il monitor sia correttamente messo a terra.
- ✧ Prestare particolare attenzione alle fluttuazioni della tensione di alimentazione locale. Se necessario, si raccomanda di utilizzare un regolatore della tensione di alimentazione.

Nel caso in cui si rilevino indicazioni di danni circa il funzionamento del monitor, non utilizzarlo sul paziente per alcun tipo di monitoraggio. Vi invitiamo a contattare il proprio fornitore o la nostra società; ci impegniamo ad offrirvi la miglior soluzione nel minor tempo possibile.

### 24.2 Manutenzione Ordinaria

Ogni manutenzione ordinaria e annuale deve essere condotta da personale qualificato, compresa l'ispezione del monitor e le verifiche delle prestazioni e di sicurezza. Il ciclo di vita previsto per il monitor è di 5 anni. Si raccomanda vivamente di non utilizzare un prodotto oltre questo lasso di tempo, o ciò potrebbe generare misurazioni imprecise. Al fine di garantire una lunga durata delle prestazioni del prodotto, si invita a prestare la dovuta importanza alla manutenzione.

-  Un programma di manutenzione che sia insoddisfacente può danneggiare il monitor e rappresentare un pericolo per la sicurezza e la salute del paziente.
-  Eseguire i test di impedenza protettiva di messa a terra, perdita di corrente e resistenza di isolamento.
-  Sostituire i cavi e le derivazioni ECG in caso presentino segni di danni o usura.
-  È proibito ogni utilizzo di cavi o trasduttori che presentino segni di danno o deterioramento.
-  Il monitor viene calibrato dal produttore prima della vendita, non è quindi necessario calibrarlo durante il suo ciclo di vita. I simulatori non devono essere utilizzati per convalidare la precisione delle misure di pressione sanguigna o di saturazione dell'ossigeno del paziente, ma soltanto come tester funzionali per verificarne la precisione.
-  L'accuratezza dell'amplificazione del segnale ECG può essere verificata dal segnale di calibrazione integrato a 1mV.
-  La precisione della misura di pressione e le perdite nell'impianto pneumatico possono essere verificate mediante la funzione incorporata di verifica della pressione e mediante un misuratore di pressione di precisione. Si prega di fare riferimento al relativo capitolo alla Parte 2 del manuale utente per i dettagli operativi.
-  Il simulatore SpO<sub>2</sub> non può essere utilizzato per verificare l'accuratezza della misurazione di SpO<sub>2</sub>, la quale dovrebbe essere supportata dallo studio clinico condotto mediante l'induzione di ipossia su soggetti sani, non fumatori, di carnagione chiara e scura presso un laboratorio di ricerca indipendente. Tuttavia, è necessario che l'utente utilizzi il simulatore SpO<sub>2</sub> per una verifica di routine dell'accuratezza.
-  Si noti che la curva di calibratura specifica (denominata curva R) deve essere selezionata quando si utilizza il simulatore SpO<sub>2</sub>; ad es. per il simulatore SpO<sub>2</sub> della serie Indice 2 dell'azienda Fluke Biomedical, impostare "Make" su "DownloadMake: KRK", quindi l'utente può utilizzare questa particolare curva R per testare la funzione SpO<sub>2</sub>.

del monitor paziente con tecnologia ossimetrica Creative. Se il simulatore SpO<sub>2</sub> non contiene la curva R specifica, si prega di rivolgersi al produttore per assistenza nello scaricare la curva R sul simulatore SpO<sub>2</sub>.

-  La regolazione delle unità regolabili all'interno del monitor, quali i potenziometri, non è consentita senza permesso, al fine di evitare avarie che potrebbero influenzare il normale funzionamento.
-  Si consiglia di utilizzare la batteria una volta ogni mese per garantirne la capacità di carica e una lunga durata in vita, e di ricaricarla dopo che abbia esaurito la sua carica.

## 24.3 Verifica del Segnale ECG

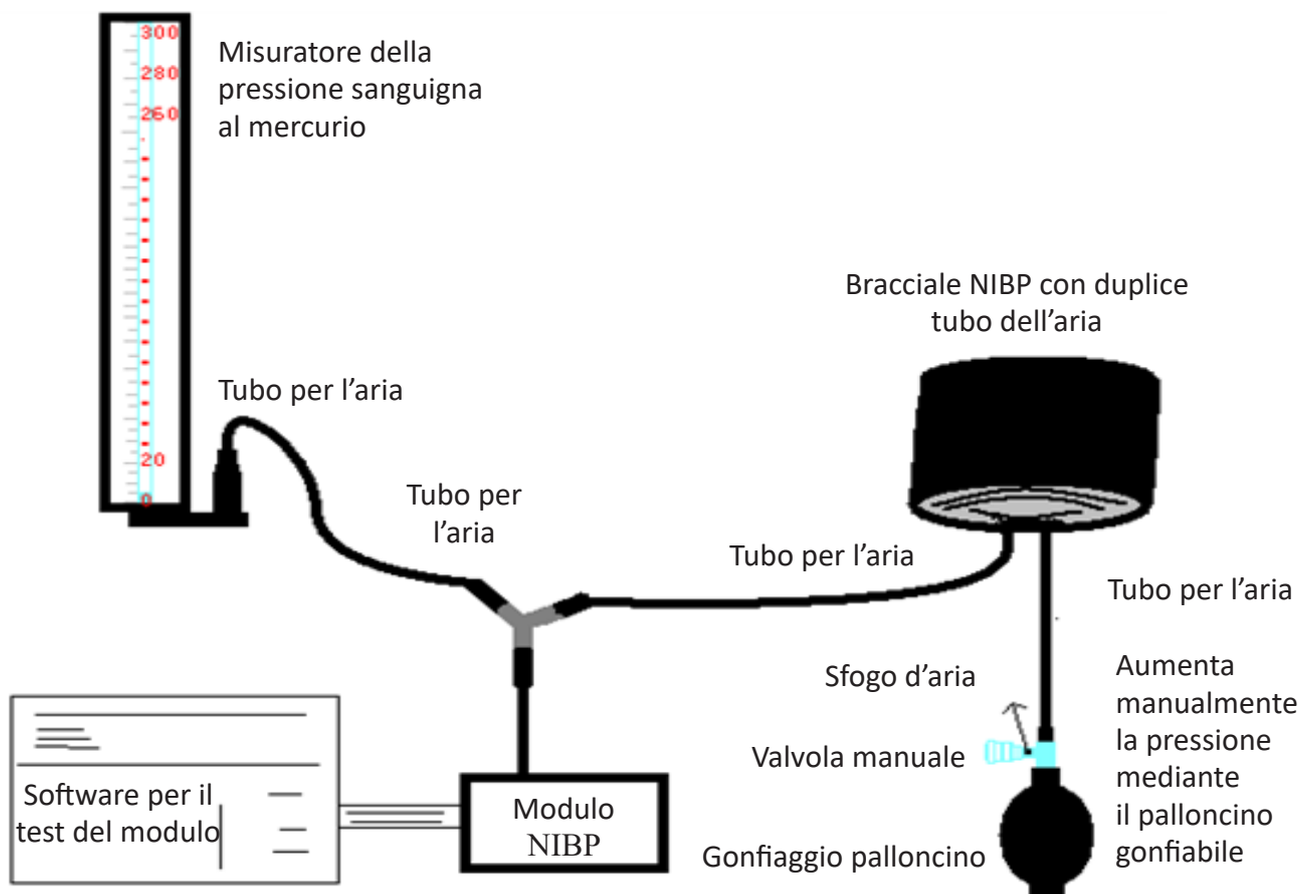
Il segnale ECG potrebbe risultare impreciso a causa di problemi di software o hardware. L'ampiezza d'onda ECG risulterebbe dunque ingrandita o rimpicciolita.

Se necessario, è possibile stampare l'onda quadra o la scala d'onda e quindi misurare la loro differenza. Se la differenza è maggiore del 5%, contattare il personale di servizio.

## 24.4 Verifica della Precisione della Misurazione della Pressione

La Verifica della Precisione della Pressione è una funzione che serve a verificare la precisione della misurazione della pressione da parte del modulo NIBP all'interno del dispositivo. Una verifica della precisione della pressione deve essere eseguita da un tecnico ogni sei mesi o ogni anno per verificare che la misurazione della pressione sia ancora conforme ai requisiti di prestazione del prodotto. Se la deviazione non è conforme alle specifiche dichiarate, è consentita la restituzione al produttore per la riparazione o la calibratura.

Prima della verifica, connettere il monitor a un misuratore di pressione di precisione, quale un misuratore di pressione a mercurio, come apparecchiatura di riferimento.



Questo fa parte del monitor

**Metodo 1: Gonfiaggio automatico per la verifica dell'accuratezza della pressione**

Con questo metodo, il monitor può attivare il gonfiaggio, così che la pressione aumenti automaticamente fino a superare il valore limite specificato nella tabella A. Questo valore limite di pressione dipende dalla selezione della tipologia di paziente, come indicato nella tabella A:

Adulto	240 mmHg
Pediatrico	200 mmHg
Neonato	120 mmHg

Tabella A

Durante il gonfiaggio, il Monitor chiuderà la valvola di sgonfiamento, e durante il processo sarà indicato il valore di pressione. Se non si verifica lo sgonfiamento manuale, la pressione persisterà fino allo sgonfiamento manuale, è quindi necessario utilizzare una valvola manuale per eseguire uno sgonfiamento appropriato in varie fasi, al fine di verificare l'accuratezza della pressione nella scala completa della gamma di misurazione.

**Metodo 2: Gonfiaggio manuale per la verifica della precisione della pressione.**

Con questo modo, la pressione deve essere aumentata manualmente mediante un palloncino di pompaggio, e la verifica può essere eseguita applicando manualmente un diverso valore di pressione. Se la pressione aumentata supera il limite indicato alla tabella B, il Monitor attiverà lo sgonfiamento automatico a causa della protezione in caso di sovrappressione.

Adulto	300 mmHg
Pediatrico	240 mmHg
Neonato	140 mmHg

Tabella B

- Dopo la verifica, premere il pulsante per ritornare alla modalità di funzionamento normale, proseguire quindi con un'altra operazione, altrimenti il tasto NIBP non sarà valido.
- La verifica dell'accuratezza della pressione deve essere eseguita da un tecnico autorizzato. L'esecuzione della verifica non è consentita a personale medico o infermieristico, a causa della pericolosità dell'operazione, in particolare quando il bracciale per la misurazione della pressione è ancora in uso sul paziente.

**➤ Verifica di Perdite d'Aria**

Al fine di evitare errori rilevanti o l'assenza di risultati nella misurazione della pressione sanguigna a causa di perdite d'aria, si raccomanda di verificare la presenza di perdite nel sistema pneumatico, bracciale compreso.

**Quando si esegue la verifica delle perdite, rimuovere il bracciale dal paziente.**

## 24.5 Calibrazione IBP (Opzionale)

Questa sezione è destinata a personale tecnico professionista.

Ogni volta che si collega il trasduttore o che si seleziona una misura alternativa di calibrazione, un messaggio di prompt compare sullo schermo. Sono possibili due metodi di calibrazione: calibrazione a zero e calibrazione del valore di pressione.

**Procedure della calibrazione:**

1. Nella finestra di calibrazione, premere il pulsante "Zero" per effettuare una calibrazione a zero, quindi "Zeroing OK"

(Azzeramento effettuato) verrà mostrato nella finestra.

I seguenti messaggi potrebbero apparire nella finestra durante la calibrazione:

- ✧ Sonda disattivata, impossibile azzerare
- ✧ Sonda disattivata, pressione di riferimento a zero
- ✧ pressione di riferimento a zero instabile
- ✧ Pressione oltre i limiti
- ✧ Azzeramento OK

2. Espellere tutta l'aria dai tubi, quindi regolare il tubo di trasfusione e il rubinetto di arresto ("Off" al tubo di trasfusione).  
Aprire il tappo antipolvere, e assicurarsi che la calotta sia a contatto con l'aria.
3. Se è necessaria la calibrazione a zero, questa deve essere eseguita prima del monitoraggio IBP, altrimenti le letture IBP potrebbero essere imprecise.
4. Si raccomanda che la "0 calibration" (Calibrazione a 0) venga eseguita prima della misurazione, ed effettuata almeno una volta a giorno (la calibrazione a zero deve essere eseguita ogni volta che la presa viene connessa alla presa IBP del monitor), o l'accuratezza della misurazione ne risulterà compromessa. Eseguire la calibrazione della pressione se si utilizza un trasduttore IBP nuovo.

## 24.6 Test CO<sub>2</sub>

Per i moduli CO<sub>2</sub> sidestream, è necessario eseguire la calibrazione ogni anno nel caso in cui i risultati mostrino una deviazione rilevante. Per i moduli CO<sub>2</sub> mainstream non è necessaria alcuna calibrazione. Per effettuare la calibrazione CO<sub>2</sub>, contattare il personale di servizio.

## 24.7 Calibrazione AG

Calibrare il modulo AG ogni anno o nel caso in cui il valore misurato mostri una deviazione rilevante. Per effettuare la calibrazione AG, contattare il personale di servizio.

# 25 Accessori

-  Controllare che gli accessori e il loro imballaggio non presentino segni di danno. Non utilizzarli se viene rilevato un qualsiasi danno.

Nome del componente		Note
Cavo ECG		
Elettrodo ECG		
Sensore SpO <sub>2</sub>	Sensore a dito SpO <sub>2</sub> Adulto	Opzionale
	Sensore a dito SpO <sub>2</sub> Bambino	Opzionale
Estensore per cavo sensore SpO <sub>2</sub>		Opzionale

Bracciale	Bracciale NIBP Adulti	Opzionale
	Bracciale NIBP di piccole dimensioni Bambino (6cm~11cm)	Opzionale
	Bracciale NIBP di dimensioni medie Bambino (10 cm~19 cm)	Opzionale
	Bracciale NIBP di grandi dimensioni Bambino (18cm~26cm)	Opzionale
Sonda TEMP	Sonda TEMP corpo	
	Sonda temperatura a infrarossi	Opzionale
Sensore CO <sub>2</sub> Mainstream		Opzionale per mainstream
Adattatore per le vie aeree	Adattatore per le vie aeree Adulto	Opzionale per mainstream
	Adattatore per le vie aeree Bambino	Opzionale per mainstream
Sensore CO <sub>2</sub> Sidestream		Opzionale per sidestream
Kit linea di campionamento		Opzionale per sidestream
Estensione tubo respiratorio		Opzionale per sidestream
Connettore Wye		Opzionale per sidestream
Cavo di alimentazione		
Cavo di rete		
Carta di stampa		Opzionale

Per maggiori informazioni riguardo gli accessori, si prega di rivolgersi al proprio fornitore o al produttore.

Nota: Il numero delle componenti può essere modificato senza preavviso; fare riferimento all'etichetta delle componenti o all'elenco di imballaggio.

## 26 Specifiche Tecniche

### 26.1 ECG

1. Gamma dinamica di ingresso:  $\pm(0,5 \text{ mVp} \sim 5 \text{ mVp})$
2. Gamma di visualizzazione della frequenza cardiaca: 15 bpm ~ 350 bpm (per Adulti e Bambini)
3. Precisione di visualizzazione della frequenza cardiaca:  $\pm 1\%$  o  $\pm 2 \text{ bpm}$ , la più elevata delle due.
4. Media della frequenza cardiaca: Calcola la media degli ultimi otto battiti cardiaci con intervalli RR entro limiti accettabili.
5. Tempo di recupero della defibrillatore:  $\leq 10 \text{ sec}$
6. Tempo di ritardo nella produzione del segnale di allarme (qualsiasi):  $< 1 \text{ sec}$   
 Ritardo delle condizioni di allarme per la frequenza cardiaca:  $\leq 10 \text{ sec}$

7. Tempo di risposta all'alterazione nella frequenza cardiaca:

Alterazione da 80 bpm a 120 bpm: <8 sec

Cambiamento da 80 bpm a 40 bpm: <8 sec

8. Rigetto dell'onda T Alta: Rigetta tutte le onde T inferiori o uguali al 120% di 1mV QRS.

9. Rigetto dell'impulso pacemaker:

Rifiuta tutti gli impulsi di ampiezza da  $\pm 2\text{mV}$  a  $\pm 700\text{mV}$  e di durata da 0,1 a 2 ms senza oltrepassare;

10. Selezione sensibilità:  $\times 1/4$ ,  $\times 1/2$ ,  $\times 1$ ,  $\times 2$ ,  $\times 4$  e AUTO

$\times 1/2$ , 5mm/mV tolleranza:  $\pm 5\%$

$\times 1$ , 10mm/mV tolleranza:  $\pm 5\%$

$\times 2$ , 20mm/mv tolleranza:  $\pm 5\%$

11. Velocità di scansione: 6,25 mm/s, 12,5 mm/s, 25 mm/s, 50 mm/s tolleranza:  $\pm 10\%$

12. Livello disturbo ECG:  $\leq 30 \mu\text{V}_{\text{p-p}}$

13. Corrente circuito d'ingresso ECG:  $\leq 0,1 \mu\text{A}$

14. Impedenza differenziale in ingresso:  $\geq 10 \text{M}\Omega$

15. Rapporto di reiezione di modo-comune (CMRR):

In modalità Diagnostica:  $\geq 90 \text{dB}$  In Modalità Operativa e di Monitoraggio:  $\geq 105 \text{dB}$

16. Costante di tempo:

Modalità Monitoraggio:  $\geq 0,3\text{s}$  Modo diagnostica:  $\geq 3,2\text{s}$

17. Risposta in frequenza:

Modalità Operativa: 1 Hz~20Hz (+ 0. 4 d B, - 3. 0 d B)

Modalità Monitoraggio: 0.67 Hz~40Hz (+ 0. 4 d B, - 3. 0 d B)

Modalità diagnostica 0.05 Hz~150Hz (+ 0. 4 d B, - 3. 0 d B)

## 26.2 RESP

1. Gamma di misurazione frequenza RESP: 0 rpm~120 rpm

2. Precisione frequenza RESP:  $\pm 5\%$  o  $\pm 2 \text{rpm}$ , il maggiore dei due

3. Gamma di impostazione dei limiti di allarme frequenza RESP: Massimo: 1 rpm~150 rpm; Inferiore: 0 rpm~149 rpm.

4. Tolleranza allarme:  $\pm 1 \text{rpm}$

## 26.3 TEMP

1. Gamma di misurazione TEMP: 21,0°C~50,0°C

2. Precisione di misurazione TEMP:  $\pm 0,2^\circ\text{C}$  per la gamma da 25°C a 45°C,  $\pm 0,4^\circ\text{C}$  per le altre.

3. Tempo di risposta TEMP:  $\leq 150\text{s}$

4. Tempo di misurazione minimo TEMP:  $\geq 130\text{s}$

5. Sito di misurazione: superficie corporea

6. Modalità di funzionamento: modalità diretta

7. Unità di misura: °C e °F

8. Gamma di impostazione dei limiti di allarme TEMP: Massimo: 0°C~60°C; inferiore: 0°C~59,9°C.

9. Tolleranza:  $\pm 0,1^{\circ}\text{C}$

## 26.4 NIBP

1. Metodo di misurazione: Tecnica Oscillometrica
2. Gamma di misurazione pneumatica della pressione: 0 mmHg~300 mmHg
3. Precisione della misura della pressione:  $\pm 3$  mmHg
4. Tempo di misurazione tipico: <30 secondi (bracciale adulti)
5. Tempo medio di misurazione: < 90 secondi
6. Tempo di sfiato dell'aria all'interruzione della misurazione: <2 secondi (bracciale tipico adulti)
7. Pressione di gonfiaggio iniziale del bracciale  
 Adulto: <150 mmHg; Bambini: <120 mmHg; Neonato: <70 mmHg Tolleranza:  $\pm 5$  mmHg
8. Limite di protezione sovrappressione  
 Adulto: <300 mmHg; Bambini: 250mmHg; Neonati: 150 mmHg
9. Gamma di misurazione NIBP:

Pressione (unità)		Adulto	Pediatrico	Neonato
SIS	mmHg	40~275	40~200	40~135
	kPa	5,3~36,7	5,3~26,7	5,3~18,0
MAP	mmHg	20~230	20~165	20~110
	kPa	2,7~30	2,7~22,0	2,7~14,6
DIA	mmHg	10~210	10~150	10~95
	kPa	1,3~28	1,3~20,0	1,3~12,7

10. Precisione NIBP:  
 Differenza media massima:  $\pm 5$  mmHg  
 Mx. Deviazione Standard: 8 mmHg
11. Modalità di misurazione: Manual, Auto, STAT, Customized Multi-cycle (Multi-ciclo personalizzato)
12. Gamma di impostazione di allarme NIBP: **vedere Sezione Allarmi**

## 26.5 SpO<sub>2</sub>

1. Trasduttore: LED a doppia lunghezza d'onda  
 Lunghezza d'onda: Luce rossa: 663 nm, Luce infrarossa: 890 nm.  
 (Nota: per la Serie III e la Serie IV, Luce rossa: 660 nm, Luce infrarossa: 905 nm)  
 Massima potenza di uscita ottica: meno della media massima, 2mW
2. Gamma di misurazione SpO<sub>2</sub>: 0%~100%
3. Precisione di misurazione di SpO<sub>2</sub>: Lo scarto\* non è maggiore del 2% per la gamma di SpO<sub>2</sub> da 70% a 100%  
 \*NOTA: Lo scarto è la precisione definita come valore quadratico medio di deviazione in base a ISO 80601-2-61.
4. Intervallo di allarme: Massimo: 1%~100%; Inferiore: 0%~99%

5. Bassa prestazione di perfusione: la precisione dichiarata è sostenuta quando il rapporto di modulazione dell'ampiezza della pulsazione è inferiore allo 0,3%

#### Media dati e aggiornamento:

I valori di SpO<sub>2</sub> e della Frequenza del Polso visualizzati sono il risultato di una media dei dati raccolti entro un tempo specifico. La SpO<sub>2</sub> viene calcolata ogni secondo mediante i dati raccolti negli ultimi 5 secondi; la Frequenza del Polso viene calcolata per ogni pulsazione. Il metodo per il calcolo della media dipende dal valore della frequenza del polso; per frequenze del polso inferiori a 50 bpm, la SpO<sub>2</sub> è calcolata su una media di 16 secondi, la frequenza del polso è calcolata su una media di 4 battiti; per frequenze del polso tra i 50 bpm e i 120 bpm, la SpO<sub>2</sub> è calcolata su una media di 8 secondi, la frequenza del polso è calcolata su una media di 8 battiti; per frequenze del polso superiori a 120 bpm, la SpO<sub>2</sub> è calcolata su una media di 4 secondi, la frequenza del polso è calcolata su una media di 16 battiti.

La visualizzazione di SpO<sub>2</sub> e frequenza del polso è aggiornata ogni secondo con i valori più recenti; se il segnale manca o è disturbato, il display manterrà per un massimo di 15 secondi l'ultimo valore rilevato, prima di mostrare trattini.

L'allarme di superamento limiti viene innescato dal superamento dei limiti preimpostati di SpO<sub>2</sub> e frequenza del polso; il ritardo nella produzione del segnale di allarme è minimo (meno di 1 secondo) se paragonato al ritardo delle condizioni di allarme, che è causato dalla media dei dati come descritto sopra.

## 26.6 Frequenza del Polso

PR da SpO<sub>2</sub>

1. Gamma della misurazione della frequenza del polso: 30 bpm~250 bpm
2. Accuratezza della misurazione della frequenza del polso:  $\pm 2$  bpm o  $\pm 2\%$ , il maggiore dei due.
3. Intervallo di allarme: Superiore: (1~300) bpm; Inferiore: (0~299) bpm
4. Tolleranza allarme frequenza del polso:  $\pm 2$  bpm entro (30~250) bpm

Nota: La PRECISIONE della frequenza del polso è testata da un simulatore di pulsazioni elettronico.

PR da NIBP

1. Gamma della misurazione della frequenza del polso: 30bpm~300bpm
2. Accuratezza della misurazione della frequenza del polso:  $\pm 3$ bpm o  $\pm 3\%$ , la maggiore dei due.

## 26.7 CO<sub>2</sub>

1. Tecnologia: Metodo di assorbimento degli infrarossi.
2. Modalità di campionamento: Sidestream o Mainstream
3. Tempo di Risposta CO<sub>2</sub>:  
Sidestream: <3 secondi (compreso tempo di trasporto e tempo di risalita).  
Mainstream: <60 ms (tempo di risalita)
4. Tempo di Avviamento: Non meno di 2 minuti
5. Gamma di misurazione CO<sub>2</sub>: 0~150 mmHg
6. Precisione CO<sub>2</sub>: 0~40 mmHg     $\pm 2$  mmHg  
41~70 mmHg     $\pm 5\%$  della lettura  
71~100 mmHg     $\pm 8\%$  della lettura  
101~150 mmHg     $\pm 10\%$  della lettura

7. Intervallo di allarme: limite inferiore: 0,1 mmHg ~150 mmHg

Limite inferiore: 0 mmHg ~149,9 mmHg

\*NOTA: Temperatura gas a 25 °C per Sidestream;

Temperatura gas a 35 °C per Mainstream

7. Frequenza di flusso: 50 ml/min  $\pm$ 10 ml/min (Sidestream)

## 26.8 CSM

1. Sensibilità EEG:  $\pm$ 400  $\mu$ V

2. Livello di disturbo:  $<2\mu$ Vp-p,  $<0,4\mu$ V RMS, 1~250 Hz

3. CMRR:  $>140$ dB

4. Impedenza di ingresso  $>50$  Mohm

5. Frequenza di campionamento: 2000 campionamenti/sec. (Equivalente a 14 bit)

6. CSI e aggiornamento: 0-100. Filtro 6-42 Hz, aggiornamento 1 sec.

7. EMG: 0-100 logaritmico. Filtro 75-85 Hz, aggiornamento 1 sec.

8. BS%: 0-100%. Filtro 2-42 Hz, aggiornamento 1 sec.

9. Uscita digitale (per unità CSM esterne): Wireless con collegamento R232 (ISM 2.4 GHz)

10. Portata del wireless: Fino a 10 metri

## 26.9 IBP

1. Metodo di misurazione: Trasduttore estensimetro

2. Sensibilità in Ingresso:  $5\mu$ V/V/ mmHg tolleranza:  $\pm$ 10%

3. Gamma di misurazione della pressione: -50 mmHg~300 mmHg

4. Precisione di misurazione:  $\pm$ 2% or  $\pm$ 4 mmHg, la maggiore delle due.

5. Siti di misurazione:

ART	Pressione arteriale	RAP	Pressione atriale destra
PA	Pressione capillare polmonare	PAS	Pressione atriale sinistra
CVP	Pressione venosa centrale	ICP	Pressione intracranica
AUXP1	Pressione ausiliaria 1	AUXP2	Pressione ausiliaria 2

6. Frequenza di campionamento: 512Hz

7. Metodo di calibrazione: calibrazione a zero o 100 mmHg (opzionale)

8. Tolleranza allarme IBP:  $\pm$ 1 mmHg ( $\pm$ 0,1 kPa).

9. Volume di uscita Trasduttore IBP:  $\text{mm}^3/100$  mmHg.

10. Valore preimpostato: vedere **Sezione Allarmi**

## 26.10 Gittata cardiaca (C.O.)

1. BT

Intervallo: 23-45°C, Tolleranza:  $\pm$ 0,5°C

2. IT

Intervallo: 0-20°C, Tolleranza:  $\pm$ 0,5°C

3. C.O.

Intervallo: 0,2~20 L/min, Tolleranza:  $\pm 0,2$  L/min or  $\pm 10\%$  (il maggiore dei due)

4. Precisione di misurazione

IT:  $\pm 0,3\%$

C.O:  $\pm 5\%$

## 26.11 Gas Anestetico (AG)

### Gamma di misurazione e Precisione

Le seguenti specifiche di precisione sono valide per gas unici secchi a  $22 \pm 5$  °C e  $1013 \pm 40$  hPa:

#### (1) Analizzatore mainstream IRMA

Gas	Gamma di misurazione	Precisione
CO <sub>2</sub>	0~15 vol%	$\pm(0,2 + 2\%$ della lettura) vol%, per la gamma da 0 a 10 vol% $\pm(0,3 + 2\%$ della lettura) vol%, per la gamma da 10 a 15 vol%
N <sub>2</sub> O	0~100 vol%	$\pm(0,2 + 2\%$ della lettura) vol%
HAL, ISO, ENF	0~8 vol%	$\pm(0,1 + 5\%$ della lettura) vol% Non specificato
SEV	0~10 vol%	$\pm(0,15 + 5\%$ della lettura) vol% Non specificato
DES	0~22 vol%	$\pm(1 + 2\%$ della lettura) vol%

#### (2) Analizzatore sidestream ISA (ISA CO<sub>2</sub>, ISA AX+, ISA OR+)

Gas	Intervallo	Precisione
CO <sub>2</sub>	0~15 vol%	$\pm(0,2 + 2\%$ della lettura) vol%
N <sub>2</sub> O	0~100 vol%	$\pm(0,2 + 2\%$ della lettura) vol%
HAL, ISO, ENF	0~8 vol%	$\pm(0,15 + 5\%$ della lettura) vol%
SEV	0~10 vol%	$\pm(0,15 + 5\%$ della lettura) vol%
DES	0~22 vol%	$\pm(1 + 2\%$ della lettura) vol%

### Soglia Agenti

#### IRMA

Soglia agente primario	0,15 vol%
Soglia agente secondario	0,2 vol + 10% della concentrazione totale dell'agente

#### ISA (ISA OR+ / ISA AX+)

Soglia agente primario	0,15 vol%
Soglia agente secondario	0,2 vol + 10% della concentrazione totale dell'agente

**Tempo di Risposta del Sistema**

## 1) Tempo di avviamento

 ISA CO<sub>2</sub>: < 10 secondi

ISA OR+/AX+: &lt; 20 secondi

## 2) Tempo di risalita a 50 sml/min flusso di campionamento

 ISA CO<sub>2</sub>

 CO<sub>2</sub> ≤ 200 ms

ISA OR+/AR+

 CO<sub>2</sub> ≤ 300 ms

 N<sub>2</sub>O, O<sub>2</sub>, DES, ENF, ISO, SEV ≤ 400 ms

HAL ≤ 500ms

## 3) Tempo di risposta totale del sistema

 ISA CO<sub>2</sub> < 3 secondi

ISA OR+/AX+ &lt; 4 secondi (con la linea di campionamento del Set Adattatore per le Vie Aeree Nomoline 2m)

**Formula MAC**

$$MAC = \%et (AA_1)/(AA_1) + \%ET(AA_2)/(AA_2) + \%et (N_2O)/100$$

X(AA): HAL = 0.75%, ENF = 1.7%, ISO = 1.15%, SEV = 2.05%, DES = 6.0%

**Valore di Fine Espirazione (ET)**

 ET diminuirà tipicamente al di sotto del valore nominale (ET<sub>nom</sub>) quando la frequenza respiratoria (RR) supera la soglia RR (RR<sub>th</sub>) in base alle seguenti formule:

$$CO_2 \text{ (ISA } CO_2) \quad ET = ET_{nom} \times (125/RR) \text{ per } RR_{th} > 125$$

$$CO_2 \text{ (ISA OR+/AR+) \quad } ET = ET_{nom} \times \sqrt{(70/RR)} \text{ per } RR_{th} > 70$$

$$N_2O, O_2, DES, ENF, ISO, SEV \quad ET = ET_{nom} \times \sqrt{(50/RR)} \text{ per } RR_{th} > 50$$

$$HAL \quad ET = ET_{nom} \times \sqrt{(35/RR)} \text{ per } RR_{th} > 35$$

**Gas interferente ed effetti vapore**

## (1) Gas interferente IRMA ed effetti vapore

Gas o vapore	Livello di gas	CO <sub>2</sub>		Anestetico	N <sub>2</sub> O
N <sub>2</sub> O ④	60 vol%	① & ②	① & ②	①	①
HAL ④	4 vol%	①	①	①	①
ENF, ISO, SEV ④	5 vol%	+8% della lettura ③	①	①	①
DES ④	15 vol%	+12% della lettura ③	①	①	①
XE(Xeno) ④	80 vol%	-10% della lettura ③		①	①

HE(Elio)④	50 vol%	-6% della lettura ③		①	①
Propellenti per inalatori aerosol dosati ④	Non usare con propellenti per inalatori aerosol dosati				
C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> OH (Alcol Etilico)④	0,3 vol%	①	①	①	①
C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> OH (Isopropanolo)④	0,5 vol%	①	①	①	①
CH <sub>3</sub> COCH <sub>3</sub> (Acetone)④	1 vol%	①	①	①	①
CH <sub>4</sub> (Metano)④	3 vol%	①	①	①	①
CO (Monossido di carbonio)⑤	1 vol%	①	①	①	①
NO (Monossido di azoto)⑤	0,0250 vol%	①	①	①	①
O <sub>2</sub>	100 vol%	① & ②	① & ②	①	①

Nota ①: Interferenza trascurabile, gli effetti inclusi nella specifica "Precisione, tutte le condizioni" sopra.

Note ②: per le sonde che non misurano N<sub>2</sub>O e/o O<sub>2</sub>, le concentrazioni devono essere impostate dall'host. (IRMA CO<sub>2</sub>) non misura né N<sub>2</sub>O né O<sub>2</sub>, IRMA AX+ non misura O<sub>2</sub>.

Nota ③: Interferenza al livello di gas indicato. Per esempio, 50 vol% di Elio diminuisce tipicamente il vol% di CO<sub>2</sub> delle letture di 6%. Ciò comporta che se si misura un misto contenente 5,0 vol% di CO<sub>2</sub> e 50 vol% di Elio, la concentrazione di CO<sub>2</sub> misurata sarà tipicamente  $(1-0,06) * 5,0 \text{ vol\%} = 4,7 \text{ vol\% COCO}_2$ .

Nota ④: in conformità alla normativa EN ISO 21647:2004.

Nota ⑤: in conformità alla normativa EN ISO 21647:2004.

## (2) Gas interferente IRMA ed effetti vapore

Gas o vapore	Livello di gas	CO <sub>2</sub>		Anestetico	N <sub>2</sub> O
N <sub>2</sub> O ④	60 vol%	ISA CO <sub>2</sub>	ISZZX+	①	①
HAL ④	4 vol%	②	①	①	①
ENF, ISO, SEV ④	5 vol%	+8% della lettura ③	①	①	①
DES ④	15 vol%	+12% della lettura ③	①	①	①
XE(Xeno) ④	80 vol%	-10% della lettura ③		①	①
HE(Elio) ④	50 vol%	-6% della lettura ③		①	①
Propellenti per inalatori aerosol dosati ④	Non usare con propellenti per inalatori aerosol dosati				
C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> OH (Etanolo) ④	0,3 vol%	①	①	①	①
C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> OH (Isopropanolo) ④	0,5 vol%	①	①	①	①
CH <sub>3</sub> COCH <sub>3</sub> (Acetone) ④	1 vol%	①	①	①	①
CH <sub>4</sub> (Metano)④	3 vol%	①	①	①	①

CO (Monossido di carbonio) ⑤	1 vol%	①	①	①	①
NO (Monossido di azoto) ⑤	0,0250 vol%	①	①	①	①
O <sub>2</sub>	100 vol%	②	②	①	①

**Gamma di Impostazione e Valori di Allarme Preimpostati**

Modalità Parametro		Valore preimpostato (per tutti i tipi di paziente)		Gamma di impostazione (per tutti i tipi di paziente)		
<b>EtCO<sub>2</sub></b>	Limite Superiore	6,6%		(Limite inferiore +0.1)~15%		
	Limite Inferiore	3,3%		0~(Limite superiore - 0.1)%		
<b>FiCO<sub>2</sub></b>	Limite Superiore	0,5%		(Limite inferiore +0.1)~15%		
	Limite Inferiore	0%		0~(Limite superiore - 0.1)%		
<b>EtN<sub>2</sub>O</b>	Limite Superiore	55		(Limite inferiore +1)~100		
	Limite Inferiore	0		0~(Limite superiore - 1)		
<b>FiN<sub>2</sub>O</b>	Limite Superiore	53		(Limite inferiore +1)~100		
	Limite Inferiore	0		0~(Limite superiore - 1)		
<b>EtAA1</b>	<b>EtHal/Enf/Iso</b>	Limite Superiore	3,0%		Gamma di impostazione limite inferiore: (Limite inferiore +0.1)~15%	
		Limite Inferiore	0%			
<b>EtAA2</b>	<b>EtSev</b>	Limite Superiore	6,0%			Gamma di impostazione limite inferiore: 0~(Limite superiore - 0.1)%
		Limite Inferiore	0%			
<b>EtAA2</b>	<b>EtDes</b>	Limite Superiore	8,0%			
		Limite Inferiore	0%			
<b>FiAA1</b>	<b>EtHal/Enf/Iso</b>	Limite Superiore	2,0%		Gamma di impostazione limite inferiore: (Limite inferiore +0.1)~15%	
		Limite Inferiore	0%			
<b>FiAA2</b>	<b>EtSev</b>	Limite Superiore	5,0%			Gamma di impostazione limite inferiore: 0~(Limite superiore - 0.1)%
		Limite Inferiore	0%			
<b>FiAA2</b>	<b>EtDes</b>	Limite Superiore	6,0%			
		Limite Inferiore	0%			

## Immunità Elettromagnetica

La sonda IRMA è destinata ad un uso in un ambiente dalle caratteristiche elettromagnetiche sopra specificate. Il cliente o l'utente della sonda IRMA deve assicurarsi che essa sia utilizzata in tale ambiente.

Test di immunità	Livello di prova IEC 61001	Livello di conformità	Ambiente elettromagnetico – raccomandazioni
Scariche elettrostatiche (ESD) IEC 61000-4-2	±6 kV a contatto ±6 kV aria	±6 kV a contatto ±6 kV aria	Il pavimento deve essere in legno, cemento o ceramica. Per pavimenti rivestiti in materiale sintetico, l'umidità relativa dev'essere almeno del 30%.
Frequenza di alimentazione (50/60Hz) campo magnetico IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	La qualità dell'alimentazione di rete dovrebbe essere quella di un tipico ambiente commerciale o ospedaliero.
Emissioni RF GISPR 11	N/D	Gruppo 1	La qualità dell'alimentazione di rete dovrebbe essere quella di un tipico ambiente commerciale o ospedaliero. Nel caso la sonda IRMA necessiti di funzionamento costante durante interruzioni di alimentazione, si raccomanda di alimentare la sonda IRMA mediante una fonte di alimentazione ininterrotta o batteria.
Emissioni RF GISPR 11	N/D	Gruppo B	La sonda IRMA utilizza energia RF a solo uso interno. Di conseguenza, le emissioni RF decisamente basse rendono improbabile il verificarsi di interferenze con le apparecchiature elettroniche circostanti.
RF condotte IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz - 180 MHz	10 Vrms	Le apparecchiature di comunicazione RF portatili e mobili devono essere utilizzate rispettando la distanza di separazione dall'analizzatore sidestream ISA, cavi inclusi, che può essere calcolata come funzione della frequenza del trasmettitore.
RF irradiata IEC 61000-4-3	3 V/m 180 MHz - 2,5 GHz	20 V/m	<p><b>Distanza di separazione raccomandata</b></p> $d=0,35 \sqrt{P}$ $d=0,18 \sqrt{P} \text{ da } 80 \text{ MHz a } 800 \text{ MHz}$ $d=0,35 \sqrt{P} \text{ da } 800 \text{ MHz a } 2,5 \text{ GHz}$ <p>Dove <math>P</math> è il massimo valore di output del trasmettitore in watt (W) secondo il costruttore del trasmettitore e <math>d</math> è la distanza di separazione consigliata in metri (m).<sup>b</sup></p> <p>L'intensità dei campi elettromagnetici emessi da trasmettitori RF fissi, determinata da un rilevamento elettromagnetico in loco,<sup>a</sup> deve risultare inferiore al livello di conformità corrispondente a ciascuna gamma di frequenza,<sup>b</sup></p> <p>Si può verificare un'interferenza in prossimità di apparecchiature contrassegnate con il seguente simbolo.</p> 

## 26.12 Segmento S-T

1. Intervallo di misurazione: -2,0 mV ~ +2,0 mV
2. Tolleranza: -0,8mV~+0,8mV ±0,02mV or ±10% (il maggiore dei due)

## 26.13 Registrazione Dati

1. Tolleranza di selezione sensibilità: ±5%
2. Velocità di registrazione: 25mm/s
3. Precisione velocità di registrazione: ±10%
4. Isteresi: ≤0.5mm
5. Risposta in frequenza:  
Modalità Monitoraggio: 0.5~40Hz    Modo diagnostico: 0,05~75 Hz
6. Costante di tempo:  
Modalità Monitoraggio: ≥0,3s    Modalità diagnostica: ≥3,2s

## 26.14 Altre Specifiche Tecniche

1. Alimentazione elettrica: AC 100V-240V, 50/60 Hz, 60 VA; Alimentazione interna: DC 11.1V
2. Modalità di funzionamento: Continua
3. Parti Applicate: Derivazioni ECG, Sensore SpO<sub>2</sub>, sensore TEMP, bracciale e modulo CO<sub>2</sub>
4. Modalità display: LCD colori TFT
5. Modalità allarme: allarme acustico e visivo
6. Comunicazione: Porta di rete

## 26.15 Classificazione

<b>Normativa di sicurezza:</b>	<b>IEC 60601-1</b>
Tipo di protezione contro la folgorazione	Classe I e apparecchiatura ad alimentazione interna
Grado di protezione contro la folgorazione	Parti applicate di tipo BF e CF a prova di scarica del defibrillatore
Compatibilità Elettromagnetica	Gruppo I, classe A
La protezione contro la penetrazione nociva di liquidi o materiali particolari	IPX2

Il dispositivo non è destinato ad un uso in un ambiente ricco di ossigeno.

La superficie del dispositivo può essere pulito e disinfettato con alcool etilico al 75%; non è necessario sterilizzare.

## 26.16 Ambiente Operativo

1. Variazione consentita nella temperatura ambiente: 5 °C~40 °C

Umidità relativa: 15%~85%, non condensata

Pressione atmosferica: 70 kPa ~106,0 kPa

Tensione di Alimentazione: (100-240)Vca



# Capitolo 27 Risoluzione dei Problemi

## Nota:

In caso di problemi nel funzionamento dell'apparecchio, seguire le istruzioni seguenti per eliminare il problema. Se il problema persiste, contattare il proprio fornitore o il produttore.

-  **NON aprire il monitor senza autorizzazione**
-  **Durante il funzionamento, se sullo schermo appaiono messaggi di errore di sistema e prompt, il sistema si arresterà e si riavvierà entro 5 secondi con le impostazioni predefinite di fabbrica.**

## 27.1 Nessuna Visualizzazione sullo Schermo

Spegnere l'apparecchio e scollegare il cavo di alimentazione. Utilizzare un misuratore universale per verificare la tensione della presa, le condizioni del cavo di alimentazione e il suo collegamento all'apparecchio e alla presa. Rimuovere il fusibile dal pannello posteriore dell'apparecchio e verificarne le condizioni. Se tutti i parametri menzionati sopra sembrano funzionare correttamente, potrebbe esserci un problema con il display.

## 27.2 Eccessiva Interferenza del segnale ECG oppure Linea Base troppo Spessa

1. Verificare che gli elettrodi a piastra non siano scaduti e che siano posizionati correttamente.
2. Verificare che i cavi delle derivazioni siano inseriti correttamente. Se non si visualizza alcuna curva, verificare l'integrità dei cavi delle derivazioni.
3. Assicurarsi che la presa di alimentazione sia dotata di messa a terra standard.
4. Verificare che il cavo di messa a terra dell'apparecchio sia opportunamente collegato.

## 27.3 Nessuna Misura della Pressione Sanguigna o dell'Ossigeno

1. Verificare che il bracciale per la misurazione della pressione sia opportunamente allacciato intorno al braccio del paziente secondo le istruzioni operative, che non vi siano perdite dal bracciale e che l'apposito ingresso con la presa NIBP sul pannello laterale sia collegato correttamente. Verificare che l'indicatore del sensore della saturazione dell'ossigeno lampeggi e assicurarsi che la sonda sia correttamente collegata alla presa SpO<sub>2</sub> situata sul pannello laterale.
2. Se il problema persiste, contattare il produttore.

## 27.4 Risoluzione dei Problemi CSM

### ● Il tasto di accensione CSM non funziona

Sostituire la batteria in uso con una nuova batteria o con una completamente carica.  
Se il problema persiste, inviare la CSM al servizio assistenza.

### ● L'indice appare vuoto

Sensore di impedenza troppo elevato

Se il sensore di impedenza è >5 kΩ, le voci CSI, BS e EMG saranno visualizzate vuote.

Verificare che i sensori non siano asciutti.

Assicurarsi che la cute sia stata accuratamente pulita.

Altrimenti, pulire la cute come descritto nel capitolo 3 e collegare nuovi sensori.

### ● CSI aumenta assieme all'EMG

In determinate circostanze, un elevato livello di attività dei muscoli facciali o di attività elettromiografica (EMG) possono accrescere il CSI. Se ciò accade, è necessario prestare particolare attenzione agli stimoli ricevuti dal paziente durante la chirurgia. Quando il paziente è addormentato, l'attività EMG può aumentare a causa delle reazioni dei riflessi agli stimoli di dolore durante la chirurgia, della mancanza di rilassatezza muscolare o da rigidità muscolare dovuta ad alcuni farmaci oppioidi (analgesici). In presenza di un EMG ipnoticamente estraneo, la somministrazione di un agente bloccante neuromuscolare potrebbe causare la diminuzione il CSI.

#### Nota:

I muscoli facciali recupereranno più in fretta dei muscoli scheletrici.

Quando si verificano tali artefatti, il CSI dovrebbe essere interpretata con prudenza.

## 27.5 Non appaiono letture CO<sub>2</sub>

Stato / errore	Tipo di stato	Descrizione	Azione correttiva
Sensore surriscaldato	Errore di hardware	La temperatura del sensore è maggiore di 40 °C	Manutenzione o sostituzione del sensore CO <sub>2</sub>
Guasto del sensore	Errore di hardware	Errore di hardware, errore di controllo EEPROM o errore del modulo	Manutenzione o sostituzione del sensore CO <sub>2</sub>

## 27.6 Allarme di Sistema

1. Quando i parametri rilevati sono superiori o inferiori ai limiti d'allarme, l'allarme si attiva e suona. Verificare le condizioni del paziente e la correttezza dell'intervallo d'allarme impostato.
2. Derivazioni disattivate. Verificare il collegamento delle derivazioni.
3. Sonda disattivata. Verificare il collegamento della sonda.

## 27.7 Problemi all'Allarme

Sintomi	Possibile causa	Azione correttiva
Il LED dell'allarme non si accende	La scheda madre è difettosa	Sostituire la scheda madre
L'allarme non emette suono	L'allarme acustico è stato silenziato	Verificare che "🔊" sia visualizzato; in caso affermativo, l'allarme acustico è silenziato.
	L'altoparlante è difettoso	Sostituire l'altoparlante
	La scheda madre è difettosa	Sostituire la scheda madre

## 27.8 Guasto all’Alimentazione

Sintomi	Possibile causa	Azione correttiva
La batteria non si ricarica e/o non si ricarica completamente	La batteria è difettosa	Sostituire la batteria
	Guasto alla scheda madre	Sostituire la scheda madre

## 27.9 Risoluzione dei Problemi IBP

Sintomi	Possibile causa	Azione correttiva
Impossibile calibrare	Malfunzionamento dell’apparecchiatura	L’hardware relativo alla pressione potrebbe essere difettoso. Contattare il proprio rivenditore o il produttore.
	Fuori intervallo	Verificare che sia stato selezionato il valore di calibrazione che è stato applicato al trasduttore, e ripetere la calibrazione.
	Il trasduttore non viene rilevato	Controllare che il trasduttore sia collegato e riprovare
	Misurato un segnale instabile	Verificate l’assenza di disturbi al trasduttore, e ripetere la calibrazione.
	Eseguita prima la calibrazione a zero	Manca di zero valido. Azzerare prima il trasduttore.
Impossibile calibrare a zero	Malfunzionamento dell’apparecchiatura	L’hardware relativo alla pressione potrebbe essere difettoso. Contattare il proprio rivenditore o il produttore.
	Compensazione eccessiva	Verificare che il trasduttore sia ventilato da aria e riprovare. Se il problema persiste, l’hardware potrebbe essere difettoso; si prega di sostituire il cavo dell’adattatore e riprovare. Se il problema persiste, sostituire il trasduttore e riprovare. Se il problema ancora persiste, contattare il proprio rivenditore o il produttore.
	Misurato un segnale instabile	
	Il trasduttore non viene rilevato	Controllare che il trasduttore sia collegato e riprovare. Se il problema persiste, sostituire il cavo dell’adattatore e riprovare. Se il problema persiste, sostituire il trasduttore.
	Pressione pulsatile	Verificare che il trasduttore sia ventilato da aria e il paziente e riprovare.

## A - Informazioni di allarme

Informazione di allarme	Descrizione
Superamento del limite HR	Il valore del relativo parametro supera il limite preimpostato min/max di allarme.
Superamento del limite RR	
Superamento del limite TEMP	
Superamento del limite SpO <sub>2</sub>	
Superamento del limite PR	
Superamento del limite SYS NIBP	
Superamento del limite DIA NIBP	
Superamento del limite PR NIBP	
Impossibile rilevare HR	I cavi e le derivazioni ECG sono collegate correttamente al monitor ma non è possibile rilevare il valore HR. Ciò può dipendere da una scarsa integrità dei segnali ECG.
Impossibile rilevare SpO <sub>2</sub>	La sonda SpO <sub>2</sub> è collegata al monitor e al paziente, ma non è possibile rilevare il valore SpO <sub>2</sub> . Ciò può dipendere da segnali del pletismografo deboli.
Batteria in esaurimento	Carica della batteria bassa
Derivazione scollegata	Gli elettrodi o i cavi ECG si sono scollegati
Sonda scollegata	La sonda SpO <sub>2</sub> si è scollegata

## B - Stato/Errore durante il monitoraggio ECG, SpO<sub>2</sub>, NIBP

"Cuff error"	il bracciale non è avvolto correttamente, o non è collegato
"Air leak"	Parte che muove aria, il tubo o il bracciale perdono aria.
"Pressure error"	Pressione del bracciale instabile oppure tubo del bracciale ostruito
"Signal weak"	Segnale molto debole per via del bracciale, oppure il paziente ha un polso molto debole
"Misura eccessiva"	La gamma di misurazione è superiore a 255 mmHg (per un paziente bambino, superiore a 135 mmHg)
"Over motion"	Misurazione ripetuta per via di movimento, eccessivo rumore durante l'insufflazione e misurazione della pressione e del polso, per esempio mentre il paziente trema
"Signal overflow"	Sovraccarico dell'amplificatore di pressione dovuto a movimento eccessivo
"Leak in gas run"	Perdite durante la prova del dispositivo pneumatico
"System error"	Condizione anomala della CPU, quali sovraccarico del registro, diviso per zero
"Adult"	Le misurazione della pressione adesso è in modalità adulto. In questo caso, non è consentito monitorare pazienti bambini o neonati. In caso contrario, la salute del paziente Bambino monitorato potrebbe essere in grave pericolo.
"Pediatric"	La misurazione della pressione si trova nella modalità Bambino.
"PROBE OFF"	Sonda SpO <sub>2</sub> scollegata
"LEADS OFF"	I cavi o gli elettrodi ECG si sono scollegati

“LEARNING”	Apprendimento aritmia per 15 secondi
“DEMO”	Il monitor visualizza dei tracciati campione, generati dal monitor stesso.

## C - Stato/Errore durante il Monitoraggio CO<sub>2</sub>

Reazioni al messaggio consigliate	Descrizione
<p>“Sensore surriscaldato”</p> <p>Accertarsi che il sensore non sia esposto a calore estremo ((lampada riscaldante, ecc.) Se l'errore persiste, spedire il sensore alla fabbrica per riparazione.</p>	<p>La temperatura del sensore è superiore a 40 °C.</p>
<p>“Guasto al Sensore”</p> <p>Verificare che il sensore sia collegato correttamente. Se necessario, reinserire il sensore e resettarlo. Se l'errore persiste, spedire il sensore alla fabbrica per riparazione.</p>	<p>Sussiste una delle seguenti condizioni:                      Mancanza di corrente AC,                      Difetto Checksum (file di controllo) EEPROM,                      Errore Hardware</p>
<p>Nessun Parametro</p> <p>L'host dovrebbe risolvere questo errore regolando la pressione barometrica e le compensazioni; non dovrebbe essere richiesto alcun intervento dell'operatore.</p>	<p>Dall'accensione, non si sono impostate la Pressione Barometrica o le compensazioni del gas. Perché il CO<sub>2</sub> sia calcolato con la recisione specificata, questi valori devono essere impostati ogni volta che si inserisce il sensore.</p>
<p>“Modulo in Standby”</p>	<p>Questo bit è impostato quando il sensore è in modalità di sospensione.</p>
<p>“Zero In corso “</p>	<p>È in corso un modulo Zero.</p>
<p>“Avviamento Sensore”</p> <p>Questa condizione di errore è normale all'avviamento. Questo errore dovrebbe essere eliminato una volta completato il riscaldamento.</p>	<p>Sussiste una delle seguenti condizioni:                      Temperatura del sensore insufficiente                      Temperatura instabile                      Corrente AC instabile</p>
<p>“Controllare la linea di campionamento”</p> <p>Verificare che la linea di campionamento non sia ostruita o attorcigliata.</p>	<p>Questo errore si verifica quando la pressione pneumatica non corrisponde alla gamma di valori stabilita.</p>
<p>“Azzeramento necessario”</p> <p>Per eliminare l'errore, verificare l'adattatore delle vie aeree e pulire se necessario. Se questa verifica non corregge l'errore, eseguire uno azzeramento. Se si deve eseguire lo zero adattatore più di una volta, è possibile sussista un difetto hardware.</p>	<p>Sussiste una delle seguenti condizioni:                      Necessario azzeramento;                      Azzeramento necessario: errore azzeramento</p>
<p>“CO<sub>2</sub> Out of Range” (CO<sub>2</sub> Fuori Intervallo)</p> <p>Se l'errore persiste, procedere all'azzeramento.</p>	<p>Il valore che si sta calcolando è maggiore del limite superiore della CO<sub>2</sub> (150 mmHg, 20,0 kPa, o 19,7 %). Il valore massimo di output è il limite superiore della CO<sub>2</sub>.</p>
<p>“Check Airway Adapter” (Controllare l'adattatore per le Vie Aeree)</p> <p>Per eliminare l'errore, pulire l'adattatore per le vie aeree se si nota presenza di muco o condensa. Se l'adattatore è pulito, azzerare il capnografo.</p>	<p>Generalmente, si verifica quando l'adattatore del condotto dell'aria è rimosso dal sensore oppure quando vi è un blocco ottico sulle finestre dell'adattatore del condotto dell'aria. Può anche essere provocato dalla mancata esecuzione di uno zero sensore quando si cambia tipo di adattatore.</p>

Il sensore non è pronto	<p>Visualizzato se il sensore CO<sub>2</sub> non è pronto per un azzeramento del capnografo.</p> <p>Se si visualizza questo messaggio contemporaneamente a “Zero Required”, possono sussistere una o più delle seguenti condizioni:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rilevati respiri</li> <li>• La temperatura non è stabile</li> <li>• Corrente Sorgente Instabile</li> <li>• In modalità riposo.</li> </ul>
Azzeramento già in corso	La normale calibrazione a zero è già in corso.
Rilevato errore di azzeramento e respiri	Negli ultimi 20 secondi sono stati tentati azzeramenti ed stata rilevata l'interferenza da respirazione.

## D - Pressioni tipiche e letture CO<sub>2</sub> ad altitudini

Altitudine	Pressione Barometrica (mmHg)	Letture EtCO <sub>2</sub>	
		(%)	(mmHg)
0 m	760	5	38,0
70 m	754	5	37,7
100 m	751	5	37,5
200 m	743	5	37,1
1500 m	641	5	32,0
3000 m	537	5	26,8
5000 m	420	5	21,0

## E - Compliance EMC

### Funzionalità essenziali

Il monitor ha le seguenti funzionalità essenziali in un ambiente elettromagnetico specificato sotto:

Modalità operativa, precisione, funzione, allarme

### Avvertenze

- ☛ È necessario evitare l'utilizzo del monitor vicino o impilato su altre attrezzature, dato che tale operazione potrebbe influenzare le prestazioni del dispositivo. Nel caso in cui sia necessario tale utilizzo, il prodotto e le altre apparecchiature devono essere tenute sotto controllo per verificarne il normale funzionamento.
- ☛ L'utilizzo di accessori, trasduttori e cavi diversi da quelli specificati o forniti dal costruttore del monitor potrebbe provocare un aumento delle emissioni elettromagnetiche o una diminuzione dell'immunità elettromagnetica del monitor, influenzandone negativamente le prestazioni.
- ☛ Le apparecchiature di comunicazione RF portatili (incluse periferiche come cavi di antenna e antenne esterne)

devono essere utilizzate a una distanza non minore di 30 cm (12 pollici) da qualunque componente del monitor, inclusi i cavi specificati dal costruttore. In caso contrario, si avranno delle prestazioni minori da parte del monitor.

-  In modalità operativa, il monitor può essere utilizzato con un'unità elettrochirurgica. L'operatore del monitor deve garantire la sicurezza dei pazienti durante l'utilizzo dell'unità elettrochirurgica in conformità con le istruzioni fornite in questo manuale. Dopo l'eliminazione dell'alta frequenza di segnale e dell'alta frequenza del campo elettromagnetico, la forma d'onda del monitor e i parametri possono recuperare entro 10 secondi senza la perdita di dati salvati.
-  Non utilizzare il monitor con l'unità elettrochirurgica se in modalità non-operativa, né con apparecchiature elettriche su larga scala, come strumenti ultrasonici, di radiologia e per la risonanza magnetica, i quali potrebbero causare interferenze elettromagnetiche al monitor o provocare danni all'operatore.

### Tabella 1

#### Linee guida e dichiarazione del produttore – emissioni elettromagnetiche di tutte le APPARECCHIATURE e i SISTEMI

Il Monitor Paziente è destinato a essere utilizzato nell'ambiente elettromagnetico specificato di seguito. Il cliente o l'utente dell'apparecchiatura o sistema è tenuto ad assicurarsi che venga utilizzato in tale ambiente.		
Test delle emissioni	Conformità	Guida ambiente elettromagnetico
Emissioni RF CISPR 11	Gruppo 1	Il Monitor Paziente utilizza energia RF a solo uso interno. Di conseguenza, le emissioni RF decisamente basse rendono improbabile il verificarsi di interferenze con le apparecchiature elettroniche circostanti.  Il Monitor Paziente è adatto per l'utilizzo in tutti gli stabilimenti che non siano abitazioni domestiche e quelli che sono direttamente collegati alla rete di alimentazione a bassa tensione utilizzata per scopi privati.
Emissioni RF CISPR 11	Classe A	
Emissioni armoniche IEC61000-3-2	Classe A	
Fluttuazioni di voltaggio/ sfarfallii IEC61000-3-3	Conforme	

#### Nota:

-  Le caratteristiche delle EMISSIONI del monitor lo rendono adatto all'utilizzo in aree industriali e negli ospedali (CISPR 11 classe A). Nel caso in cui venga utilizzato in un ambiente residenziale (per cui è normalmente richiesta la classe B CISPR 11), questo monitor potrebbe non garantire un'adeguata protezione dalle frequenze radio dei servizi di comunicazione. L'utente potrebbe dover prendere delle misure di mitigazione, come riposizionare o riorientare il monitor.
-  Se la forza del campo elettromagnetico nel luogo in cui viene utilizzato il monitor supera il livello di conformità RF applicabile (elencato nella Tabella 3) entro 1,5 km da trasmissioni AM, PM, TV, il monitor deve essere controllato per verificarne il normale funzionamento. Se si notano delle prestazioni anomale, può essere necessario adottare misure aggiuntive come un diverso orientamento o un riposizionamento del monitor.

Tabella 2

**Guida e dichiarazione del costruttore - immunità elettromagnetica  
per tutti le APPARECCHIATURE E GLI IMPIANTI**

Il Monitor Paziente è destinato a essere utilizzato nell'ambiente elettromagnetico specificato di seguito. Il cliente o l'utente dell'apparecchiatura o sistema è tenuto ad assicurarsi che venga utilizzato in tale ambiente.			
Test di immunità	Livello test IEC 60601	Livello di conformità	Guida - ambiente elettromagnetico
Scariche elettrostatiche (ESD) <b>IEC61000-4-2</b>	Contatto $\pm 8$ kV Aria $\pm 15$ kV	Contatto $\pm 8$ kV Aria $\pm 15$ kV	Il pavimento deve essere di legno, cemento o ceramica. Per pavimenti rivestiti in materiale sintetico, l'umidità relativa dev'essere almeno del 30%
Transitori elettrici veloci/burst <b>IEC61000-4-4</b>	$\pm 2$ kV per linee di alimentazione $\pm 1$ kV per linee ingresso/uscita	$\pm 2$ kV per linee di alimentazione $\pm 1$ kV per linee ingresso/uscita	La qualità dell'alimentazione di rete dovrebbe essere quella di un tipico ambiente commerciale o ospedaliero.
Sovratensione <b>IEC 61000-4-5</b>	$\pm 1$ kV cavo(i) a cavo(i) $\pm 2$ kV linea-terra	$\pm 1$ kV modalità differenziale $\pm 2$ kV modalità comune	La qualità dell'alimentazione di rete dovrebbe essere quella di un tipico ambiente commerciale o ospedaliero.
Sbalzi di corrente, brevi interruzioni e variazioni di voltaggio sui cavi di immissione alimentazione <b>IEC 61000-4-11</b>	$< 5 \% U_T$ ( $> 95 \%$ dip in $U_T$ ) for 0,5 cycle $40 \% U_T$ ( $60 \%$ dip in $U_T$ ) for 5 cycles $70 \% U_T$ ( $30 \%$ dip in $U_T$ ) for 25 cycles $< 5 \% U_T$ ( $> 95 \%$ dip in $U_T$ ) for 5 s	$< 5 \% U_T$ ( $> 95 \%$ dip in $U_T$ ) for 0,5 cycle $40 \% U_T$ ( $60 \%$ dip in $U_T$ ) for 5 cycles $70 \% U_T$ ( $30 \%$ dip in $U_T$ ) for 25 cycles $< 5 \% U_T$ ( $> 95 \%$ dip in $U_T$ ) for 5 s	La qualità dell'alimentazione di rete dovrebbe essere quella di un tipico ambiente commerciale o ospedaliero. Nel caso l'utente necessiti di utilizzare gli accessori o il sistema durante interruzioni di alimentazione, si consiglia di ricorrere a dispositivi di emergenza o a una batteria.
Frequenza campi magnetici (50Hz/60Hz) <b>IEC61000-4-8</b>	3 A/m	3 A/m	La frequenza dei campi magnetici dovrebbe essere al livello di un tipico ambiente commerciale o ospedaliero.
NOTA: $U_T$ è la tensione di alimentazione AC prima dell'applicazione del livello di prova.			

**Tabella 3**
**Guida e dichiarazione del costruttore – immunità elettromagnetica per APPARECCHIATURE E IMPIANTI che non siano a SOSTEGNO DELLA VITA**

Il Monitor Paziente è destinato a essere utilizzato nell'ambiente elettromagnetico specificato di seguito. Il cliente o l'utente del Monitor Paziente deve garantire che venga utilizzato in tale ambiente elettromagnetico.

Test di IMMUNITÀ	Livello di prova IEC 60601	Livello di conformità	Ambiente elettromagnetico - linee guida
RF condotte IEC 61000-4-6	3 Vrms tra 150 kHz e 80 MHz	3V	<p>Le apparecchiature di comunicazione RF portatili e mobili devono essere utilizzate rispettando la distanza di separazione dai componenti del monitor paziente, cavi inclusi, che può essere calcolata come funzione della frequenza del trasmettitore.</p> <p><b>Distanza di separazione raccomandata</b></p> $d = 1.2 \sqrt{P}$ $d = 1.2 \sqrt{P} \quad 80 \text{ MHz to } 800 \text{ MHz}$ $d = 2.3 \sqrt{P} \quad 800 \text{ MHz to } 2,5 \text{ GHz}$ <p>Dove <math>P</math> è il massimo valore di output del trasmettitore in watt (W) secondo il costruttore del trasmettitore e <math>d</math> è la distanza di separazione consigliata in metri (m).<sup>b</sup></p> <p>Le forze di campo dai trasmettitori fissi RF, come determinato da un'indagine del sito elettromagnetico<sup>a</sup>, deve essere inferiore al livello di conformità in ogni gamma di frequenza<sup>b</sup>.</p> <p>Si può verificare un'interferenza in prossimità di apparecchiature contrassegnate con il seguente simbolo.</p> 
RF irradiate IEC 61000-4-3	3 V/m tra 80 MHz e 2,5 GHz	3 V/m	

NOTA 1: A 80 MHz e 800 MHz si applica la gamma di frequenza più alta.

NOTA 2: Queste linee guida possono non essere adatte a tutte le situazioni. La propagazione elettromagnetica è influenzata dall'assorbimento e dalla riflessione da parte di strutture, oggetti e persone.

a: L'intensità di campo di trasmettitori fissi come stazioni base per radiotelefoni (cellulari/cordless) e radiomobili terrestri, apparecchi per radioamatori, trasmettitori AM, FM e televisivi non può essere teoricamente calcolata con precisione. Per valutare l'ambiente elettromagnetico causato dai trasmettitori RF fissi, considerare la possibilità di effettuare un'indagine elettromagnetica del sito. Se l'intensità di campo misurata nel luogo in cui viene utilizzato il monitor paziente supera il livello di conformità applicabile di cui sopra, è necessario tenere sotto osservazione il monitor paziente per verificarne la normale operatività. Se si notano delle prestazioni anomale, può essere necessario adottare misure addizionali come un diverso orientamento o un riposizionamento del monitor paziente.

b: Entro la gamma di frequenza compresa tra 150 kHz e 80 MHz, l'intensità di campo deve essere inferiore a 3 V/m.

**Tabella 4**
**Distanze di separazione raccomandate fra i dispositivi RF portatili e mobili e l'apparecchiatura o sistema-**
**Per APPARECCHIATURE che non siano di SOSTEGNO ALLA VITA**

Il Monitor Paziente è destinato a essere utilizzato in un ambiente elettromagnetico, nel quale i disturbi di RF irradiata sono controllati. Il cliente o l'utente del Monitor Paziente possono aiutare a prevenire l'interferenza elettromagnetica mantenendo una distanza minima tra le apparecchiature di comunicazione in radiofrequenza portatili e mobili (trasmettitori) e il Monitor Paziente, come consigliato di seguito, in conformità con il livello di potenza massima in uscita dell'apparecchiatura di comunicazione.

Potenza nominale massima in uscita dal trasmettitore <b>W</b>	Distanza di separazione in base alla frequenza del trasmettitore <b>m</b>		
	150 kHz a 80 MHz $d = 1.2 \sqrt{P}$	80 MHz a 800 MHz $d = 1.2 \sqrt{P}$	da 80 MHz a 2,5 GHz $d = 2.3 \sqrt{P}$
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,38	0,38	0,73
1	1,2	1,2	2,3
10	3,8	3,8	7,3
100	12	12	23

Per i trasmettitori, il cui livello di potenza nominale massima in uscita non è indicato in precedenza, la distanza di separazione consigliata  $d$  in metri (m) può essere stimata utilizzando l'equazione applicabile alla frequenza del trasmettitore, dove  $p$  è il livello di potenza nominale massima in uscita del trasmettitore in watt (W) secondo i requisiti del produttore del trasmettitore.

NOTA 1: Con 80 MHz e 800 MHz è applicata la distanza di separazione per l'intervallo di frequenza più elevato.

NOTA 2: Queste linee guida possono non essere adatte a tutte le situazioni. La propagazione elettromagnetica è influenzata dall'assorbimento e dalla riflessione da parte di strutture, oggetti e persone.

**Simboli**

	Data di fabbricazione		Codice prodotto
	Fabbricante		Numero di lotto
	Parte applicata di tipo BF protetta contro gli effetti della scarica del defibrillatore		Parte applicata di tipo CF protetta contro gli effetti della scarica del defibrillatore
	Attenzione: Leggere e seguire attentamente le istruzioni (avvertenze) per l'uso		Limite di umidità
	Dispositivo medico conforme alla Direttiva 93/42/CEE		Limite di pressione atmosferica
	Seguire le istruzioni per l'uso		Limite di temperatura
	Rappresentante autorizzato nella Comunità europea		Conservare in luogo fresco ed asciutto
	Smaltimento RAEE		Conservare al riparo dalla luce solare



**Smaltimento:** Il prodotto non deve essere smaltito assieme agli altri rifiuti domestici. Gli utenti devono provvedere allo smaltimento delle apparecchiature da rottamare portandole al luogo di raccolta indicato per il riciclaggio delle apparecchiature elettriche ed elettroniche.

**CONDIZIONI DI GARANZIA GIMA**

Si applica la garanzia B2B standard Gima di 12 mesi.